



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



Veröffentlichungsnummer: **0 344 519 B1**

12

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

Veröffentlichungstag der Patentschrift: **14.04.93**

Int. Cl.⁵: **C07D 215/14, C07D 215/18, A61K 31/47**

Anmeldenummer: **89108895.7**

Anmeldetag: **18.05.89**

Die Akte enthält technische Angaben, die nach dem Eingang der Anmeldung eingereicht wurden und die nicht in dieser Patentschrift enthalten sind.

Substituierte 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivate.

Priorität: **31.05.88 DE 3818443**
06.01.89 DE 3900261

Veröffentlichungstag der Anmeldung:
06.12.89 Patentblatt 89/49

Bekanntmachung des Hinweises auf die
Patenterteilung:
14.04.93 Patentblatt 93/15

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL SE

Entgegenhaltungen:
EP-A- 0 181 568
EP-A- 0 206 751

Patentinhaber: **BAYER AG**

W-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

Erfinder: **Mohrs, Klaus, Dr.**
Claudiusweg 9

W-5600 Wuppertal 1(DE)

Erfinder: **Raddatz, Siegfried, Dr.**

Jakob-Boehme-Strasse 21

W-5000 Koeln 80(DE)

Erfinder: **Perzborn, Elisabeth, Dr.**

Am Tescher Busch 13

W-5600 Wuppertal 11(DE)

Erfinder: **Fruchtmann, Romanis**

Konrad-Adenauer-Ufer 79

W-5000 Koeln 1(DE)

Erfinder: **Kohlsdorfer, Christian, Dr.**

Franz-Stryck-Strasse 16

W-5042 Erftstadt(DE)

Erfinder: **Müller-Peddinghaus, Reiner, Prof.**

Dr.

Roemerfeld 14

W-5060 Bergisch-Gladbach(DE)

Erfinder: **Theisen, Pia**

Hermann-Loens-Strasse 64 - 66

W-5060 Bergisch-Gladbach 2(DE)

BEST AVAILABLE COPY

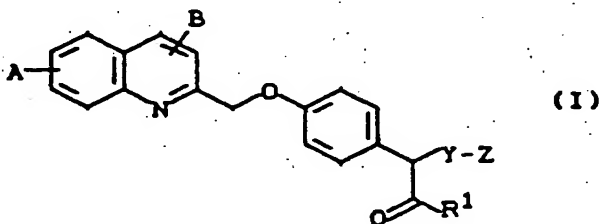
Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

Die Erfindung betrifft substituierte 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyllessigsäuren, deren Ester und Amide, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung in Arzneimitteln.

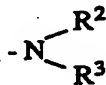
Es ist bekannt, daß 3-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyllessigsäure und 2-[3-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]propionsäure und deren Methyl- und Ethylester eine antinflammatorische und antiallergische Wirkung besitzen [vgl. EP-A 181 568].

Es wurden substituierte 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)-phenyllessigsäuren, deren Ester und Amide der allgemeinen Formel (I)



in welcher
R¹

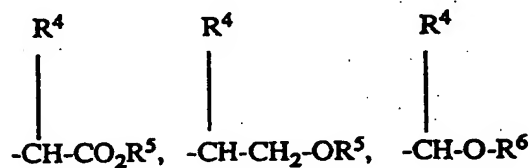
- für eine Gruppe der Formel
-OR² oder



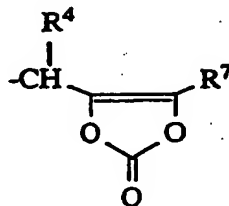
steht, wobei

R² und R³ gleich oder verschieden sind und

- für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl Benzyl, Phenyl oder eine Gruppe der Formel

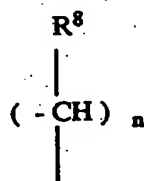


oder



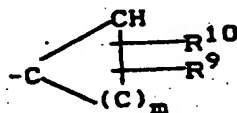
stehen, wobei

- R^4 - für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl oder Benzyl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Carbonyl, Carboxyl, C₁-C₆-Alkylthio, Thienyl, Furyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Pyridazinyl, Chinolyl, Isochinolyl, Chinazolyl, Chinoxalyl, Thiazolyl, Benzothiazolyl, Isothiazolyl, Oxazolyl, Benzoxazolyl, Isoxazolyl, Imidazolyl, Benzimidazolyl, Pyrazolyl, Indolyl und Isoindolyl oder Carbymoyl,
- R^5 - für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl oder Benzyl steht,
- R^6 - für eine Gruppe der Formel $-COR^5$ oder $-CO_2R^5$ steht, wobei R^5 die oben angegebene Bedeutung hat,
- und
- R^7 - für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Phenyl steht,
- Y - für eine Gruppe der Formel

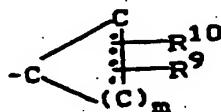


steht, wobei

- R^8 - für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Phenyl steht,
- und
- n - eine Zahl von 0 bis 5 bedeutet,
- Z - für Norbornyl steht, oder für eine Gruppe der Formel



oder



steht, wobei

- R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Phenyl bedeuten, oder
- R^9 und R^{10} gemeinsam einen gesättigten carbocyclischen Ring mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bilden können und
- m eine Zahl von 1 bis 6 bedeutet,
- und
- A und B gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Fluor, Chlor oder Brom bedeuten,

sowie deren Salze gefunden.

Im Vergleich zu den aus EP-A 181 568 bekannten Verbindungen haben die erfindungsgemäßen Chinoline der allgemeinen Formel (I) überraschenderweise eine höhere in vitro Aktivität als Leukotriensynthesehemmer und eine stärkere in vivo Wirkung nach oraler Applikation.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden physiologisch unbedenkliche Salze bevorzugt. Physiologisch unbedenkliche Salze der substituierten 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyllessigsäuren, -ester und -amide können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindsulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

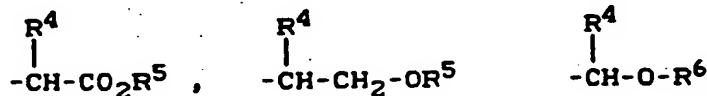
Salze im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind außerdem Salze der einwertigen Metalle wie Alkalimetalle und die Ammoniumsalze. Bevorzugt werden Natrium-, Kalium- und Ammoniumsalze.

Bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sind solche, in denen

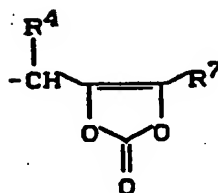
R^1 - für eine Gruppe der Formel
-OR² oder



R^2 und R^3 steht, wobei
gleich oder verschieden sind und
- für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert. Butyl, Phenyl oder Benzyl stehen, oder für eine Gruppe der Formel



oder

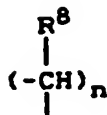


R^4 stehen, wobei
- für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert. Butyl, Benzyl oder Phenyl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Hydroxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, Carboxyl, Methylthio, Ethylthio, Propylthio, Imidazolyl oder Carbamoyl,

R^5 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert. Butyl, Phenyl oder Benzyl steht,

R^6 - für eine Gruppe der Formel -COR⁵ oder -CO₂R⁵ steht, wobei
 R^5 die oben angegebene Bedeutung hat
und

R^7 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert. Butyl oder Phenyl steht,
Y - für eine Gruppe der Formel



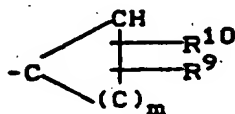
steht, wobei

- für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert. Butyl oder Phenyl steht, und

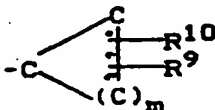
- eine Zahl von 0 bis 5 bedeutet,

- für Norbornyl steht oder

für eine Gruppe der Formel



oder



steht, wobei

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, Butyl oder tert.-Butyl bedeuten, oder

gemeinsam einen gesättigten carbocyclischen Ring mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bilden können und

- eine Zahl von 1 bis 6 bedeutet,

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Fluor oder Chlor bedeuten,

sowie deren Salze.

Besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sind solche, in denen

- für eine Gruppe der Formel

-OR² oder

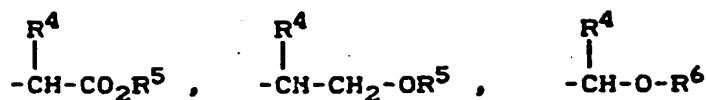


steht, wobei

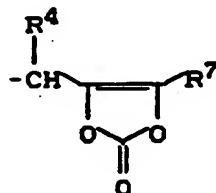
gleich oder verschieden sind und

- für Wasserstoff oder Methyl stehen, oder

- für eine Gruppe der Formel

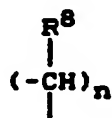


oder



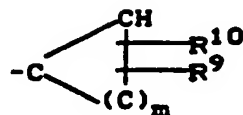
stehen, wobei

- für Wasserstoff, Methyl oder Phenyl steht,
- für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, tert.-Butyl oder Benzyl steht,
- für eine Gruppe der Formel $-\text{COR}^5$ steht, wobei R^5 die oben angegebene Bedeutung hat, und
- für Methyl steht,
- für eine Gruppe der Formel

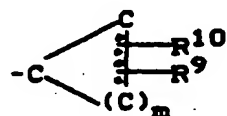


steht, wobei

- für Wasserstoff oder methyl steht,
- und
- eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- für Norbornyl steht, oder
- für eine Gruppe der Formel



oder



steht, wobei

- R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Methyl bedeuten, oder

R⁹ und R¹⁰ gemeinsam einen Cyclohexylring bilden, und
 m - eine Zahl 1, 2, 3, 4, oder 5 bedeutet,
 A und B Wasserstoff oder Fluor bedeuten,

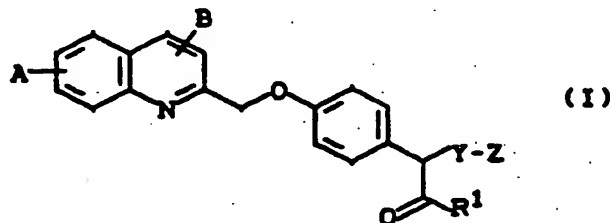
sowie deren Salze.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in stereoisomeren Formen vorliegen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere) oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten. Die Erfindung betrifft sowohl die Antipoden als auch die Racemformen sowie die Diastereomeren-gemische. Die Racemformen lassen sich ebenso wie die Diastereomeren in bekannter Weise in die stereoisomeren einheitlichen Bestandteile trennen (vgl. E.L. Eliel, Stereochemistry of Carbon Compounds, McGraw Hill, 1962).

Beispielsweise seien folgende Wirkstoffe im einzelnen genannt:

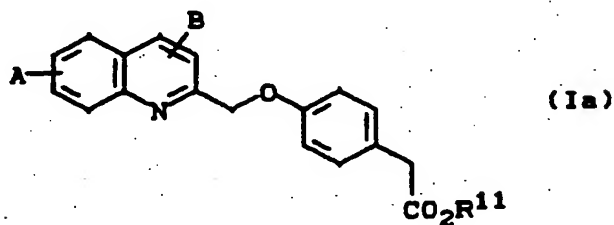
2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopropylpropionsäuremethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclohexylpropionsäuremethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäuremethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclohexylessigsäuremethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cycloheptylessigsäuremethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopropylpropionsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclohexylpropionsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclohexylessigsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cycloheptylessigsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(cyclohex-2-enyl)essigsäuremethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopropylpropionsäurebenzyloxycarbonylmethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäurebenzyloxycarbonylmethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäuremethyloxycarbonylmethylamid
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(1-dekalinyl)essigsäuremethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure-tert.butylloxycarbonylmethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäurepivaloyloxymethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäuremethoxycarbonylmethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(1-dekalinyl)essigsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäurecarboxymethylamid
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure-Natriumsalz
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopentylpropionsäuremethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopentylpropionsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(cyclohex-2-enyl)essigsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäurecarboxymethylester
 2-[4-(6-Fluorchinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäuremethylester
 2-[4-(6-Fluorchinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-norbornylessigsäuremethylester
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-norbornylessigsäure
 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure[(L)-2-hydroxy-1-phenylethyl]amid (beide Diastereomere)
 (+)-4-[2-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure
 (-)-4-[2-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure

Außerdem wurden Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I)



in welcher
A, B, R¹, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben,
gefunden,
die dadurch gekennzeichnet sind, daß man

[A] 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyllessigsäureester der allgemeinen Formel (Ia)



in welcher

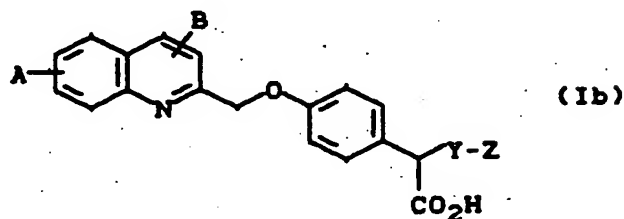
R¹¹ - für Alkyl steht und
A und B die oben angegebene Bedeutung haben,
mit Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

Y-Z-X (II)

In welcher
Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben, und

X - für Chlor, Brom oder Iod steht,
alkyliert und im Falle der Säuren die Ester verseift, oder indem man

[B] die Säuren der allgemeinen Formel (Ib)

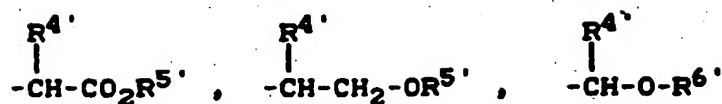


in welcher
A, B, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben,
mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

X-R¹² (III)

in welcher

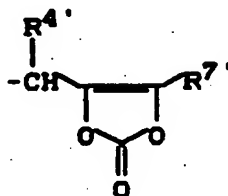
R¹² - für eine Gruppe der Formel



5

oder

10



15

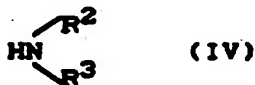
- steht, wobei
- $R^{4'}$ - für Alkyl, Aralkyl oder Aryl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Hydroxy, Carboxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylthio, Heteroaryl oder Aminocarbonyl;
 - $R^{5'}$ - für Alkyl, Aryl oder Aralkyl steht,
 - $R^{6'}$ - für eine Gruppe der Formel $-COR^{5'}$ oder $-CO_2R^{5'}$ steht, wobei $R^{5'}$ die oben angegebene Bedeutung hat
 - $R^{7'}$ - für Alkyl oder Aryl steht,

25

und
X die oben angegebene Bedeutung hat,
verestert und im Fall der Säuren die Ester einer hydrogenolytischen Spaltung unterzieht,
oder indem man

30

[C] die Säuren der allgemeinen Formel (Ib) mit Aminen der allgemeinen Formel (IV)



35

in welcher
 R^2 und R^3 die oben angegebene Bedeutung haben,
40 mit der Maßgabe, daß R^5 nicht Wasserstoff bedeutet, wenn R^2 oder R^3 für die Gruppe

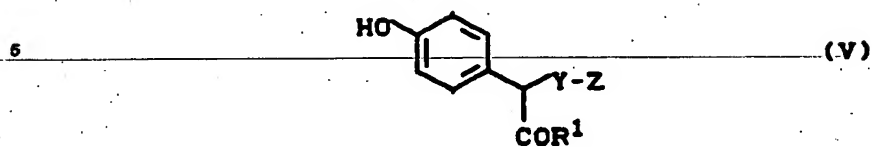


45

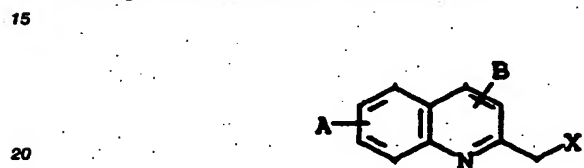
steht wobei
 R^4 und R^5 die obengenannte Bedeutung haben,
50 in Gegenwart von üblichen Aktivierungsreagentien amidiert und im Fall der Säuren die Ester versetzt
oder indem man

55

[D] Phenole der allgemeinen Formel (V)



10
in welcher
R¹, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben
mit
2-Halogenmethylichinolin der Formel (VI)



in welcher
A, B und X die oben angegebene Bedeutung haben,
verethert und im Fall der Säuren die Ester verseift.

25

30

35

40

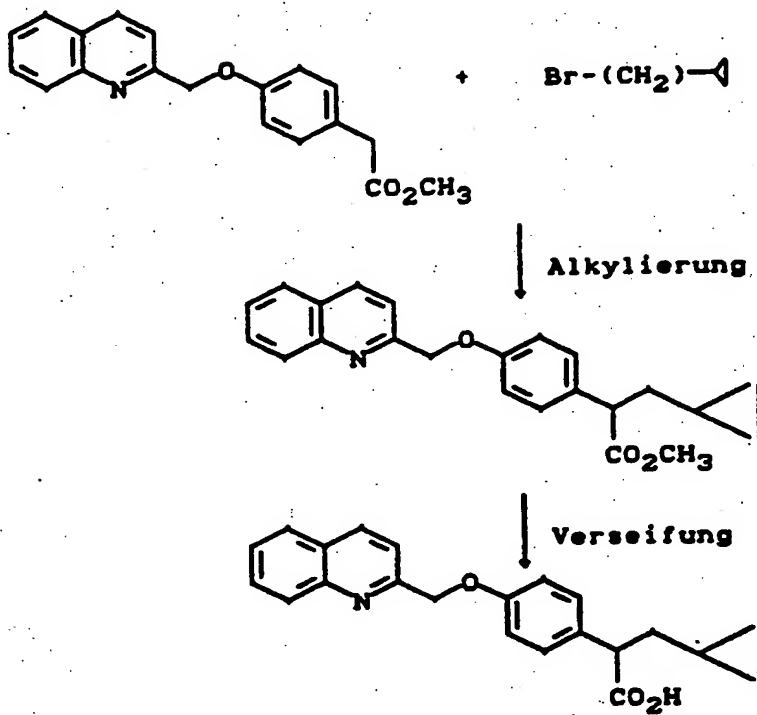
45

60

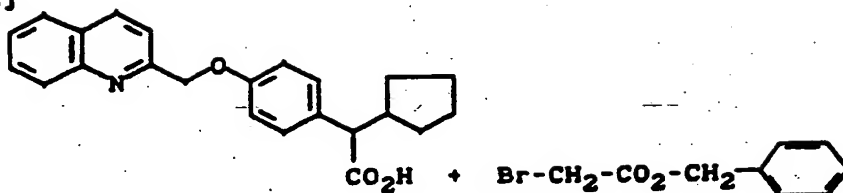
65

Die erfindungsgemäßen Verfahren können durch die folgenden Formelschemen erläutert werden:

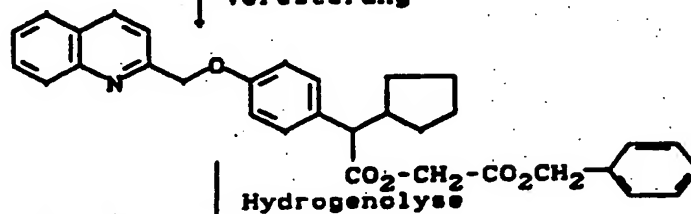
[A]



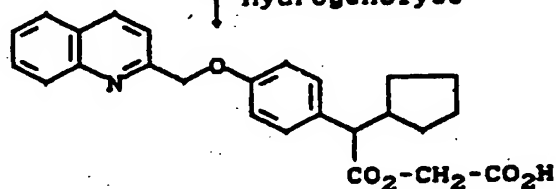
[B]



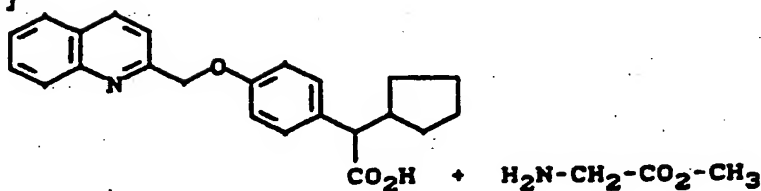
Veresterung



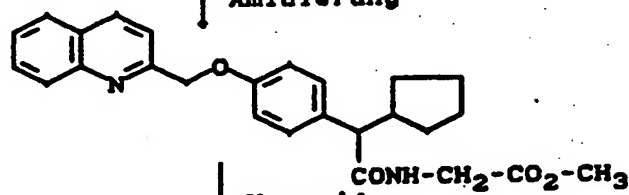
Hydrogenolyse



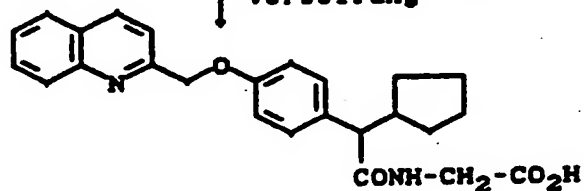
[C]



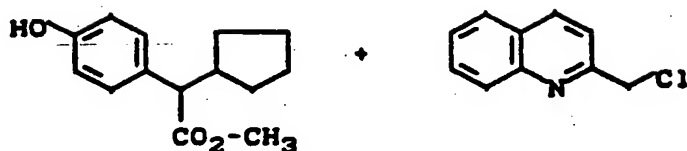
Amidierung



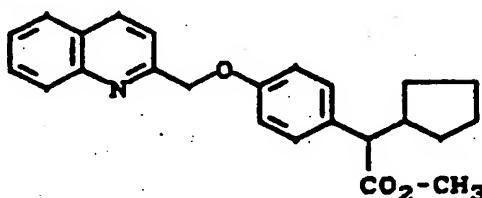
Verseifung



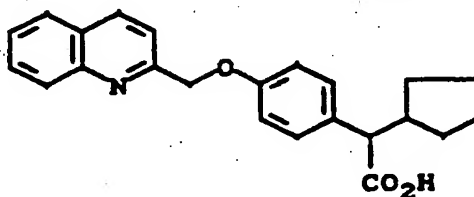
[D]



O-Alkylierung



Verseifung



Die Alkylierung der C-H-aciden Verbindungen (Formel Ia) mit Alkylhalogeniden erfolgt im allgemeinen in inerten Lösemitteln in Anwesenheit einer Base.

Als Lösemittel eignen sich hierbei, je nach Art des Alkylierungsmittels alle inerten organischen Lösemittel. Hierzu gehören bevorzugt Ether wie Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol oder Xylol, oder Dimethylformamid oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, oder Gemische der genannten Lösemittel.

Als Basen eignen sich die üblichen basischen Verbindungen. Hierzu gehören bevorzugt Alkalihydride wie Natriumhydrid, Alkaliame wie Natriumamid oder Lithiumdiisopropylamid, Alkalialkoholate wie Natriummethanolat, Natriumethanolat, Kaliummethanolat, Kaliumethanolat oder Kalium-tert.butylat, oder organische Amine wie Trialkylamine z.B. Triethylamin, oder lithiumorganische Verbindungen wie Butyllithium oder Phenyllithium.

Die Alkylierung der CH-aciden Verbindungen erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0°C bis 150°C, bevorzugt von 10°C bis 100°C.

Die Alkylierung der CH-aciden Verbindungen wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Unterdruck oder Überdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

Im allgemeinen setzt man 0,5 bis 5, bevorzugt 1 bis 2 mol Halogenid, bezogen auf 1 mol des Reaktionspartners ein. Die Base wird im allgemeinen in einer Menge von 0,5 bis 5 mol, bevorzugt von 1 bis 3 mol bezogen auf das Halogenid eingesetzt.

Die Verseifung der Carbonsäureester erfolgt nach üblichen Methoden, indem man die Ester in inerten Lösemitteln mit üblichen Basen behandelt, wobei die zunächst entstehenden Salze durch Behandeln mit Säure in die freien Carbonsäuren überführt werden können.

Als Basen eignen sich für die Verseifung die üblichen anorganischen Basen. Hierzu gehören bevorzugt Alkalihydroxide oder Erdalkalihydroxide wie beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder Bariumhydroxid, oder Alkalicarbonat wie Natrium- oder Kaliumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat, oder Alkalialkoholate wie Natriumethanolat, Natriummethanolat, Kaliumethanolat, Kaliummethanolat oder Kalium-tert.butanolat. Besonders bevorzugt werden Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid eingesetzt.

Als Lösemittel eignen sich für die Verseifung Wasser oder die für eine Verseifung üblichen organischen Lösemittel. Hierzu gehören bevorzugt Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol oder Butanol, oder Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, oder Dimethylformamid oder Dimethylsulfoxid. Besonders bevorzugt werden Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol verwendet. Ebenso ist es

möglich, Gemische der genannten Lösemittel einzusetzen.

Die Verseifung wird im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0° C bis +100° C, bevorzugt von +20° C bis +80° C durchgeführt.

Im allgemeinen wird die Verseifung bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, bei 5 Unterdruck oder bei Überdruck zu arbeiten (z.B. von 0,5 bis 5 bar).

Bei der Durchführung der Verseifung wird die Base im allgemeinen in einer Menge von 1 bis 3 mol, bevorzugt von 1 bis 1,5 mol bezogen auf 1 mol des Esters bzw. des Lactons eingesetzt. Besonders bevorzugt verwendet man molare Mengen der Reaktanden.

Bei der Durchführung der Verseifung entstehen im ersten Schritt die Salze der erfindungsgemäßen 10 Verbindungen als Zwischenprodukte, die isoliert werden können. Die erfindungsgemäßen Säuren erhält man durch Behandeln der Salze mit üblichen anorganischen Säuren. Hierzu gehören bevorzugt Mineralsäuren wie beispielsweise Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure oder Phosphorsäure. Es hat sich bei der Herstellung der Carbonsäuren hierbei als vorteilhaft erwiesen, die basische Reaktionsmischung der Verseifung in einem zweiten Schritt ohne Isolierung der Salze anzusäuern. Die Säuren können 15 dann in üblicher Weise isoliert werden.

Die Veresterung der Carbonsäuren erfolgt nach üblichen Methoden, indem man die Säuren in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, mit Alkylhalogeniden behandelt.

Als Basen eignen sich die üblichen organischen Amine. Hierzu gehören bevorzugt Alkylamine wie Triethylamin, Diisopropylamin, Dicyclohexylamin und Ethyldiisopropylamin.

Als Lösemittel eignen sich hierbei alle inerten organischen Lösemittel. Hierzu gehören bevorzugt Ether 20 wie Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol oder Xylol, oder Dimethylformamid oder Gemische der genannten Lösemittel.

Die Veresterung der Carbonsäuren erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0° C bis 150° C, bevorzugt von 10° C bis 100° C.

Die Veresterung der Carbonsäuren wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch 25 möglich, das Verfahren bei Unterdruck oder Überdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

Im allgemeinen setzt man 0,5 bis 5, bevorzugt 1 bis 2 mol Halogenid, bezogen auf 1 mol des Reaktionspartners ein. Die Base wird im allgemeinen in einer Menge von 0,5 bis 5 mol, bevorzugt von 1 bis 30 3 mol bezogen auf das Halogenid eingesetzt.

Im allgemeinen setzt man 0,01 bis 1, bevorzugt 0,05 bis 0,5 mol Katalysator, bezogen auf 1 mol Reaktionspartner ein.

Die hydrogenolytische Spaltung der Benzylester erfolgt nach üblichen Methoden, indem man die Benzylester in einem inerten Lösemittel in Anwesenheit eines Katalysators mit Wasserstoff-Gas hydriert.

Als Katalysatoren eignen sich die üblichen Metalkatalysatoren, die gegebenenfalls auf einem inerten 35 Träger wie zum Beispiel Kohle in variablen Konzentrationen aufgebracht sind. Hierzu gehören bevorzugt Palladium, Nickel, Platin, besonders bevorzugt 5 bis 15% Palladium auf Aktivkohle.

Als Lösemittel eignen sich hierbei alle inerten organischen Lösemittel. Hierzu gehören bevorzugt Ether 40 wie Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol oder Xylol, oder Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Propanol, oder niedrigsiedende Ester wie Essigester, oder Amine wie Triethylamin, oder Gemische der genannten Lösemittel.

Die hydrogenolytische Spaltung erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0° C bis 150° C, bevorzugt von 10° C bis 100° C.

Die hydrogenolytische Spaltung wird im allgemeinen mit Wasserstoff bei Normaldruck durchgeführt. Es 45 ist aber auch möglich, das Verfahren bei Überdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 1 bis 10 bar).

Im allgemeinen setzt man 0,01 bis 1, bevorzugt 0,05 bis 0,5 mol Katalysator, bezogen auf 1 mol Reaktionspartner ein.

Die Amidierung der Verbindungen (Ib) mit Aminen erfolgt im allgemeinen in inerten Lösemitteln in Anwesenheit einer Base.

Als Lösemittel eignen sich hierbei je nach Art des Amins alle inerten organischen Lösemittel. Hierzu 50 gehören bevorzugt Ether wie Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol oder Xylol, oder Dimethylformamid oder Gemische der genannten Lösemittel. Besonders bevorzugt ist Dimethylformamid.

Als Basen eignen sich die üblichen basischen Verbindungen. Hierzu gehören bevorzugt organische 55 Amine wie Trialkylamine z.B. Triethylamin.

Als Aminkomponenten eignen sich neben den üblichen Aminen wie beispielsweise Propylamin, Dimethylamin oder Diethylamin auch optisch aktive Aminosäureester wie beispielsweise die Ester von Alanin, Leucin, Methionin, Threonin, Tyrosin, Cystin, Glycin, Isoleucin, Lysin, Phenylalanin, Phenylglycin oder Valin,

oder Aminoalkohole wie beispielsweise 2-Aminoethanol oder Phenylglycinol/amin, wobei letzterer in optische reiner Form durch Reduktion der entsprechenden Aminosäure nach bekannter Methode dargestellt werden kann (vgl. G.C. Barrett, Chemistry and Biochemistry of the Amino Acids, Chapman and Hall, 1985).

Durch Einsatz der oben genannten Aminkomponenten können somit in Analogie zu dem oben beschriebenen Verfahren [C] die diastereomeren Amide der Verbindungen der Formel (I) hergestellt werden. Nach Trennung der Diastereomere nach den oben aufgeführten üblichen Methoden und anschließender Verseifung werden die reinen Enantiomeren der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) erhalten.

Als Aktivierungsreagentien werden im allgemeinen die üblichen Peptidkupplungsreagentien verwendet. Hierzu gehören bevorzugt Carbodiimide wie beispielsweise Diisopropylcarbodiimid, Dicyclohexylcarbodiimid oder N-(3-Dimethylaminoisopropyl)-N'-ethylcarbodiimid Hydrochlorid oder Carbonylverbindungen wie Carbonyldiimidazol oder 1,2-Oxazoliumverbindungen wie 2-Ethyl-5-phenyl-1,2-oxazolium-3-sulfonat oder Propanphosphonsäureanhydrid oder Isobutylchloroformate oder Benzotriazolyl-oxo-tris-(dimethylamino)-phosphonium-hexafluorophosphat oder Phosphorsäurediphenylesteramid oder Methansulfonsäurechlorid, gegebenenfalls in Anwesenheit von Basen wie Triethylamin oder N-Ethylmorpholin oder N-Methylpiperidin oder Dicyclohexylcarbodiimid und N-Hydroxysuccinimid.

Die Hydrolyse erfolgt im allgemeinen mit anorganischen oder organischen Säuren wie Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Methansulfonsäure oder Trifluoressigsäure oder Gemischen der genannten Säuren.

Die Amidierung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0°C bis +150°C, bevorzugt von 0°C bis +50°C.

Die Amidierung wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Unterdruck oder bei Überdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

Die als Ausgangsverbindungen verwendeten Ester der allgemeinen Formel (Ia) werden auch aus den bekannten 4-Hydroxyphenylelessigsäuren durch Veretherung mit 2-Halogenmethylchinolin der allgemeinen Formel (VI) analog Verfahren D hergestellt.

Die Veretherung kann in inerten organischen Lösemitteln gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base durchgeführt werden.

Lösemittel für die Veretherung können inerte organische Lösemittel sein, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören vorzugsweise Ether wie beispielsweise Dioxan, Tetrahydrofuran oder Diethylether, Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfractionen, Nitromethan, Dimethylformamid, Acetonitril, Aceton oder Hexamethylphosphorsäuretriamid. Ebenso ist es möglich, Gemische der Lösemittel einzusetzen.

Als Basen für die Veretherung können anorganische oder organische Basen eingesetzt werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalihydroxide wie zum Beispiel Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid, Erdalkalihydroxide wie zum Beispiel Bariumhydroxid, Alkalicarbonat wie Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat, Erdalkalicarbonat wie Calciumcarbonat, oder organische Amine (Trialkyl(C₁-C₆)amine) wie Triethylamin, oder Heterocyclen wie Pyridin, Methylpiperidin, Piperidin oder Morpholin.

Es ist auch möglich, als Basen Alkalimetalle wie Natrium, und deren Hydride, wie Natriumhydrid einzusetzen.

Die Veretherung zur Darstellung der Verbindungen der Formel (Ia) erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0°C bis 150°C, bevorzugt von 10°C bis 100°C, und im allgemeinen bei Normaldruck. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Unterdruck oder Überdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

Im allgemeinen setzt man 0,5 bis 5, bevorzugt 1 bis 2 mol Halogenid, bezogen auf 1 mol des Reaktionspartners ein. Die Base wird im allgemeinen in einer Menge von 0,5 bis 5 mol, bevorzugt von 1 bis 3 mol bezogen auf das Halogenid eingesetzt.

4-Hydroxyphenylelessigsäureester sind bekannt oder können nach üblichen Methoden aus den entsprechenden Phenolen unter Abspaltung von geeigneten Schutzgruppen hergestellt werden [vgl. H. Beyer, Lehrbuch der organischen Chemie, S. Hirzel Verlag, Stuttgart; Protective Groups in Organic Synthesis, J. Wiley & Sons, 1981, New York].

Die substituierten 4-Hydroxyphenylelessigsäureester der allgemeinen Formel (V) sind größtenteils neu und können aus den oben erwähnten 4-Hydroxyphenylelessigsäureestern durch Alkylierung nach bekannter Methode dargestellt werden (vgl. Ferri, Reaktionen der organischen Synthese, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, 1978).

2-Halogenmethylchinoline der Formel (VI) wie beispielsweise 2-Chlormethylchinolin, sind bekannt und können nach üblichen Methoden hergestellt werden [vgl. Chem. Berichte. 120, 649, 1987].

Die Verbindungen der Formel (II) und (III) sind bekannt oder können nach üblichen Halogenisierungsmethoden hergestellt werden [vgl. Organikum VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin 1977].

Die erfindungsgemäßen Säuren, Ester und Amide können als Wirkstoffe in Arzneimitteln eingesetzt werden. Die Stoffe wirken besonders als Hemmer von enzymatischen Reaktionen im Rahmen des Arachidonsäurestoffwechsels, insbesondere der 5-Lipoxygenase.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen nach oraler Gabe in Lipoxygenase-sensitiven Testmodellen eine gute Wirkung.

Sie sind somit bevorzugt zur Behandlung und Verhütung von Erkrankungen der Atemwege wie Allergien/Asthma, Bronchitis, Emphysemen, Schocklunge, pulmonaler Hypertonie, Entzündungen/Rheuma und Ödemen, Thrombosen und Thromboembolien, Ischämien (periphere, cardiale, cerebrale Durchblutungsstörungen), Herz- und Hirninfarkten, Herzrhythmusstörungen, Angina pectoris, Arteriosklerose, bei Gewebstransplantationen, Dermatosen wie Psoriasis, Metastasen und zur Cytoprotection im Gastrointestinaltrakt geeignet.

Die neuen Wirkstoffe können in an sich bekannter Weise unter Verwendung inerter nichttoxischer, pharmazeutischer geeigneter Trägerstoffe oder Lösungsmittel in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Kapseln, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen. Hierbei soll die therapeutisch wirksame Verbindung jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90 Gew.-%, bevorzugt von 10 bis 70 Gew.-%, in der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Vestrecken der Wirkstoffe mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiemitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

Als Hilfsstoffe seien beispielsweise aufgeführt: Wasser, nichttoxische organische Lösungsmittel wie Paraffine (z.B. Erdölfractionen), pflanzliche Öle (z.B. Erdnuß/Sesamöl), Alkohole (z.B. Ethylalkohol, Glycerin), Glykole (z.B. Propylenglykol, Polyethylenglykol), feste Trägerstoffe, wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide); synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate), Zucker (z.B. Rohr-, Milch- und Traubenzucker), Emulgiermittel (z.B. Polyoxyethylen-Fettsäureester, Polyoxyethylen-Fettalkohole-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate), Dispergiemittel (z.B. Lignin-Sulfitablauge, Methylcellulose, Stärke und Polyvinylpyrrolidon) und Gleitmittel (z.B. Magnesiumstearat, Talkum, Stearinsäure und Natriumlaurylsulfat).

Die Applikation kann in üblicher Weise erfolgen, vorzugsweise oral oder parenteral, insbesondere perlingual oder intravenös. Im Falle der oralen Anwendung können Tabletten selbstverständlich außer den genannten Trägerstoffen auch Zusätze wie Natriumcitrat, Calciumcarbonat und Dicalciumphosphat zusammen mit verschiedenen Zuschlagstoffen wie Stärke, vorzugsweise Kartoffelstärke, Gelatine und dergleichen enthalten. Weiterhin können Gleitmittel wie Magnesiumstearat, Natriumlaurylsulfat und Talkum zum Tabletten mitverwendet werden. Im Falle wäßriger Suspensionen und/oder Elixieren, die für orale Anwendungen gedacht sind, können die Wirkstoffe außer den oben genannten Hilfsstoffen mit verschiedenen Geschmacksaufbesserern oder Farbstoffen versetzt werden.

Für den Fall der parenteralen Anwendungen können Lösungen der Wirkstoffe unter Verwendung geeigneter flüssiger Trägermaterialien eingesetzt werden.

Im allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei intravenöser Applikation Mengen von etwa 0,01 bis 10 mg/kg, vorzugsweise 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen. Bei oraler Applikation beträgt die Dosierung im allgemeinen etwa 0,1 bis 200 mg/kg, vorzugsweise 1 bis 100 mg/kg Körpergewicht.

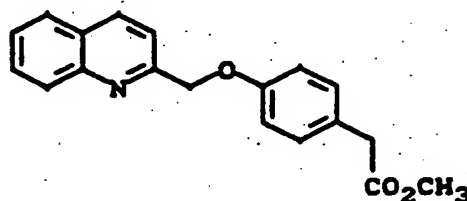
Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Medikament, der Art von dessen Formulierung und zu dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muß. Im Fall der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzeldosen über den Tag zu verteilen.

Die erfindungsgemäßen Säuren und Ester können sowohl in der Humanmedizin als auch in der Veterinärmedizin angewendet werden.

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1 (Ausgangsverbindung)

4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenylelessigsäuremethylester



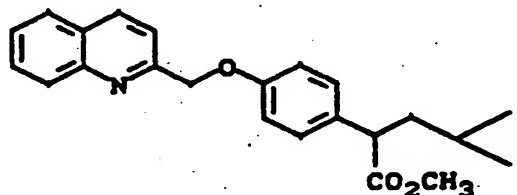
200 g (1,2 mol) 4-Hydroxyphenylelessigsäuremethylester und 166 g (1,2 mol) Kaliumcarbonat werden in 2 l Dimethylformamid 1 h bei 25°C gerührt. Nach Zugabe von 214 g (1,2 mol) 2-Chlormethylchinolin wird 15 h auf 50°C erwärmt. Nach Einengen im Vakuum wird der Rückstand zwischen Wasser und Essigester verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und eingeeengt. Das verbleibende Produkt wird aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 293 g (79% der Theorie)

Festpunkt: 71 - 73°C

Beispiel 2

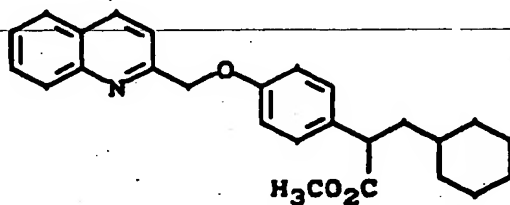
2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopropylpropionsäuremethylester



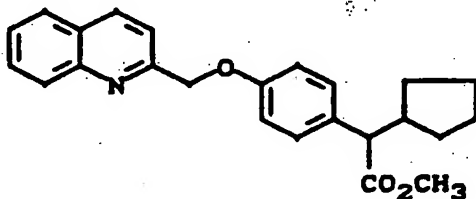
Zu einer Suspension von 1,5 g (55 mmol) Natriumhydrid in 60 ml Dimethylformamid werden unter Schutzgas bei 0°C 15,4 g (50 mmol) 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenylelessigsäuremethylester zugetropft. Nach beendeter Wasserstoffentwicklung wird 1 h bei 25°C nachgerührt, unter Eiskühlung 7,4 g (55 mmol) (Brommethyl)-cyclopropan in 60 ml Dimethylformamid zugetropft und 16 h bei 25°C gerührt. Nach Abdampfen des Lösemittels im Vakuum wird der Rückstand zwischen Essigester und Wasser verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und eingeeengt. Der Rückstand wird aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 15 g (83% der Theorie)

Festpunkt: 47°C

Beispiel 3**2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclohexylpropionsäuremethylester**

Die Darstellung erfolgt aus 15,4 g (50 mmol) 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenylelessigsäuremethylester und 9,74 g (55 mmol) (Brommethyl)-cyclohexan analog der Vorschrift von Beispiel 2.
 Ausbeute: 15,9 g (79% der Theorie)
 Festpunkt: 69 °C

Beispiel 4**2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylelessigsäuremethylester****Verfahren a)**

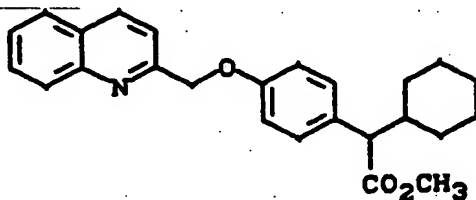
Die Darstellung erfolgt aus 15,4 g (50 mmol) 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenylelessigsäuremethylester und 8,2 g (55 mmol) Cyclopentylbromid analog der Vorschrift von Beispiel 2.
 Ausbeute: 12,8 g (68% der Theorie)
 Festpunkt: 94 °C

Verfahren b)

2,3 g (10 mmol) 2-(Cyclopentyl-2(4-hydroxyphenyl)-essigsäuremethylester werden in 30 ml Dimethylformamid gelöst. Nach Zugabe von 1,4 g (10 mmol) Kaliumcarbonat wird 1 h bei 60 °C gerührt, eine Lösung von 2,3 g (10 mmol) 2-Chlormethylchinolin in 20 ml Dimethylformamid zugetropft und 15 h bei 60 °C gerührt. Nach Abkühlen wird eingeeengt, der Rückstand in Essigester aufgenommen und zweimal mit Wasser gewaschen. Nach Trocknen über Natriumsulfat wird eingeeengt und der Rückstand aus Methanol unkristallisiert.
 Ausbeute: 3,18 g (85% der Theorie)

Beispiel 5

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclohexylelessigsäuremethylester

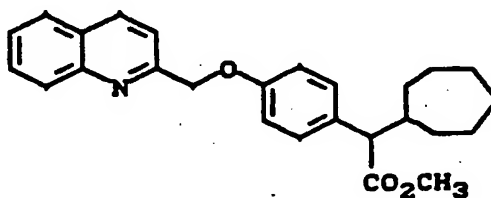


Die Darstellung erfolgt aus 15,4 g (50 mmol) 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenylelessigsäuremethylester und 11,55 g (55 mmol) Cyclohexyliodid analog der Vorschrift von Beispiel 2.
Ausbeute: 11,74 g (60% der Theorie)

Festpunkt: 92 °C

Beispiel 6

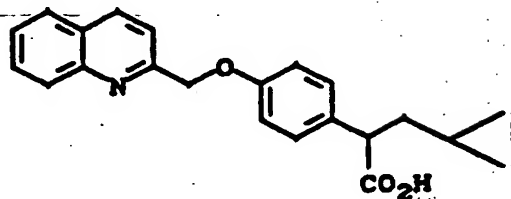
2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cycloheptylessigsäuremethylester



Die Darstellung erfolgt aus 15,4 g (50 mmol) 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenylelessigsäuremethylester und 9,07 g (55 mmol) Cycloheptylbromid analog der Vorschrift von Beispiel 2.

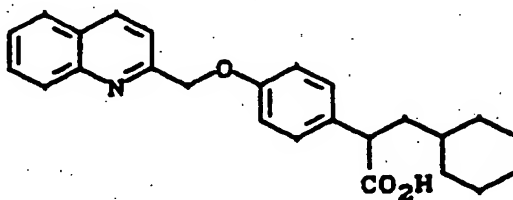
Ausbeute: 16 g (80% der Theorie)

Festpunkt: 81 °C

Beispiel 7**2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopropylpropionsäure**

13,33 g (37 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopropyl-propionsäuremethylester werden in 200 ml Methanol und 55,4 ml 1 molarer Natriumhydroxydlösung 10 h auf Rückfluß erwärmt. Nach Abkühlen wird mit konzentrierter Salzsäure angesäuert, das ausgefallene Produkte abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 12,5 g (98% der Theorie)
Festpunkt: 148 °C

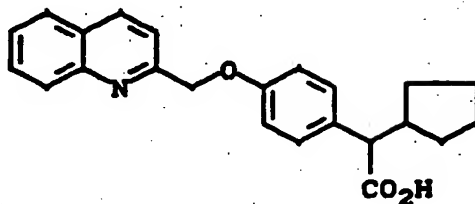
Beispiel 8**2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclohexylpropionsäure**

Die Darstellung erfolgt aus 6,25 g (15,5 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclohexyl-propionsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 5 g (83% der Theorie)
Festpunkt: 148 - 151 °C

Beispiel 9

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure



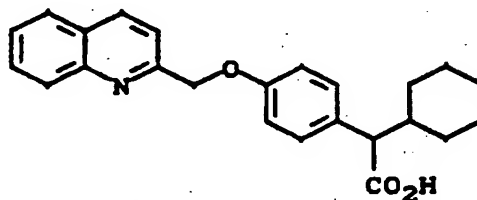
Die Darstellung erfolgt aus 10,87 g (29 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 8,8 g (84% der Theorie)

Festpunkt: 183 - 185 °C

Beispiel 10

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclohexylessigsäure



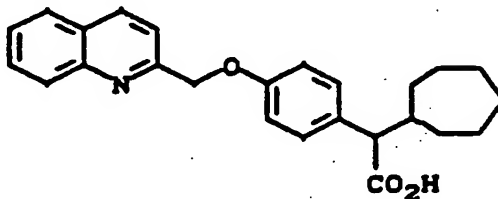
Die Darstellung erfolgt aus 10 g (26 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclohexyl-essigsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 8,7 g (90% der Theorie)

Festpunkt: 201 - 207 °C

Beispiel 11

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cycloheptylessigsäure



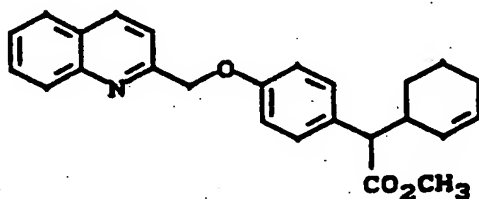
Die Darstellung erfolgt aus 11 g (27 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cycloheptyl-essigsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 9,3 g (87% der Theorie)

Festpunkt: 176 °C

Beispiel 12

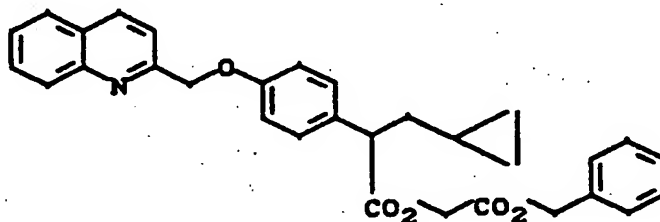
6 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(cyclohex-2-enyl)essigsäuremethylester



Die Darstellung erfolgt aus 15,4 g (50 mmol) 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenylessigsäuremethylester und
 20 8,86 g (55 mmol) 3-Bromcyclohexen analog der Vorschrift von Beispiel 2.
 Ausbeute: 14,74 g (76% der Theorie)
 Festpunkt: 102 - 104 °C

Beispiel 13

25 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopropyl-propionsäurebenzyloxycarbonylmethylester



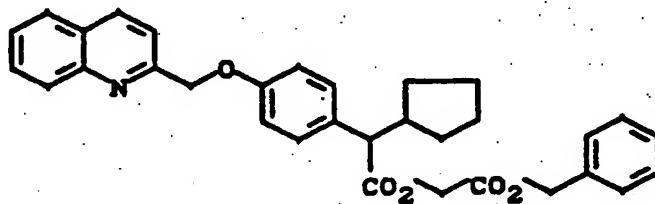
40 7 g 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopropylpropionsäure, 5 g Bromessigsäurebenzylester und
 4 g Dicyclohexylamin werden in 100 ml Tetrahydrofuran 15 h unter Rückfluß erwärmt. Nach Abkühlen auf
 0 °C wird vom ausgefallenen Salz abfiltriert und das Lösemittel im Vakuum abgedampft. Der Rückstand
 wird an Kieselgel mit Methylenchlorid chromatographiert. Man erhält ein Öl.

Ausbeute: 9,27 g (93% der Theorie)

45 R_f (HPLC) = 4,30 min (RP 8, 7 μ m; Acetonitril/Wasser (70:30)).

Beispiel 14

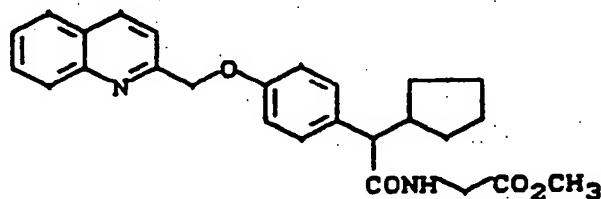
2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäurebenzyloxycarbonylmethylester



Die Darstellung erfolgt aus 7,22 g (20 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure und 5 g (22 mmol) Bromessigsäurebenzylester analog der Vorschrift von Beispiel 13.
Ausbeute: 8,03 g (79% der Theorie)
Festpunkt: 63 - 65 °C (Hydrochlorid)

Beispiel 15

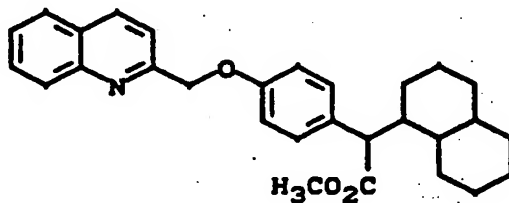
2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäuremethyloxycarbonylmethylamid



7,22 g (20 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure und 3,0 g (24 mmol) Glycinmethylester-Hydrochlorid werden in 75 ml Dimethylformamid gelöst. Nach Abkühlen auf 0 °C werden 6,6 g (24 mmol) Phosphorsäurediphenylesterazid, gelöst in 25 ml Dimethylformamid, zugetropft und 30 min nachgerührt. Anschließend werden 7,3 g (72 mmol) Triethylamin zugetropft und 4 h bei 0 °C und 15 h bei 25 °C nachgerührt. Die Reaktionslösung wird auf 300 g Eis gegossen und 3 mal mit Essigester extrahiert. Die organischen Phasen werden 1 mal mit 1 normaler Salzsäure, 1 mal mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeeengt. Das Produkt wird aus Methanol unkristallisiert.
Ausbeute: 5,34 g (62% der Theorie)
Festpunkt: 134 - 136 °C

Beispiel 16

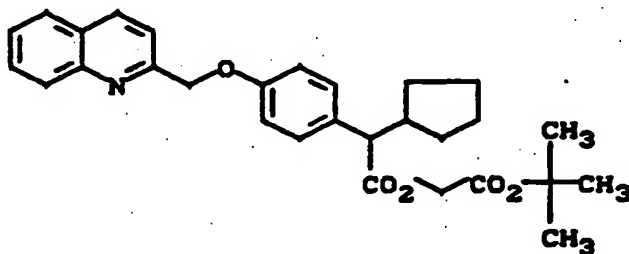
2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(1-dekalinyl)-essigsäuremethylester



Die Darstellung erfolgt aus 15,4 g (50 mmol) 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäuremethylester und 9,55 g (55 mmol) 1-Chlor-dekalin analog der Vorschrift von Beispiel 2.
Ausbeute: 3,11 g (14% der Theorie)
Festpunkt: 118 °C

Beispiel 17

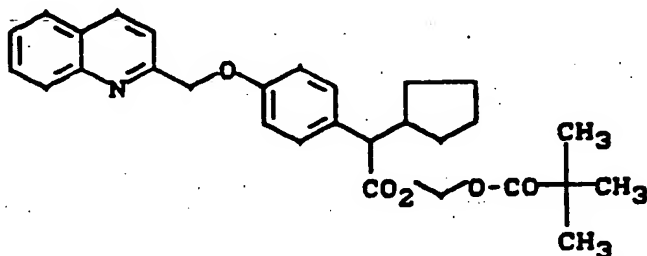
2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure-tert.butyloxycarbonylmethylester



Die Darstellung erfolgt aus 3 g (8,3 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure und 1,77 g (9,1 mmol) Bromessigsäure-tert.butylester analog der Vorschrift von Beispiel 13.
Ausbeute: 3,18 g (80,5% der Theorie)
Festpunkt: 88 - 91 °C

Beispiel 18

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure-pivaloyloxymethylester



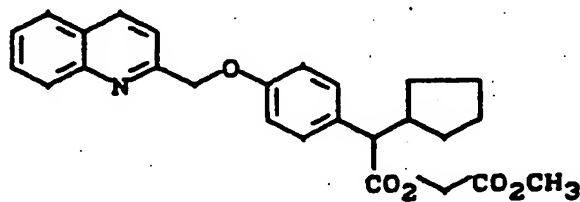
Die Darstellung erfolgt aus 3 g (8,3 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure und 1,37 g (9,1 mmol) Pivalinsäurechloromethylester analog der Vorschrift von Beispiel 13.

Ausbeute: 1,38 g (35% der Theorie)

Festpunkt: 30 - 32 °C

Beispiel 19

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäuremethoxycarbonylmethylester



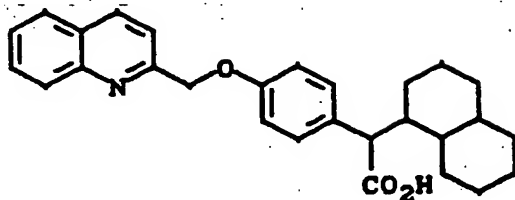
Die Darstellung erfolgt aus 3 g (8,3 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure und 1,39 g (9,1 mmol) Bromessigsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 13.

Ausbeute: 3,37 g (94% der Theorie)

Festpunkt: 90 - 93 °C

Beispiel 20

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(1-dekalinyl)-essigsäure



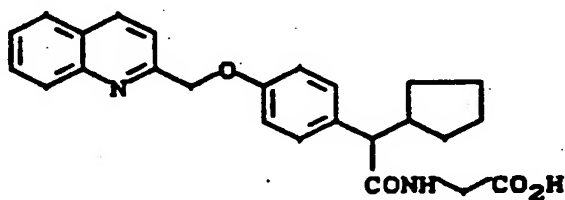
Die Darstellung erfolgt aus 610 mg (1,37 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(1-dekalinyl)-essigsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 470 mg (80% der Theorie)

Festpunkt: 200 - 207 °C

Beispiel 21

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäurecarboxymethylamid



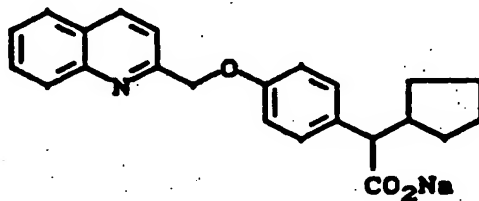
Die Darstellung erfolgt aus 3 g (69 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäuremethoxycarbonyl-methylamid analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 2,47 g (85% der Theorie)

Festpunkt: 182 - 185 °C

Beispiel 22

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure-Natriumsalz



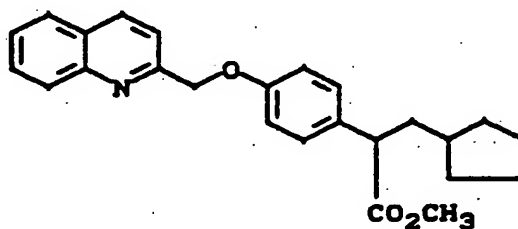
10 g (27,7 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure werden in 100 ml Wasser gelöst. Nach Zugabe von 27,7 ml 1-normaler Natronlauge wird 1 h bei 25 °C gerührt, danach eingengt und bei 100 °C im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: quantitativ

Festpunkt: > 230 °C

Beispiel 23

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopentyl-propionsäuremethylester



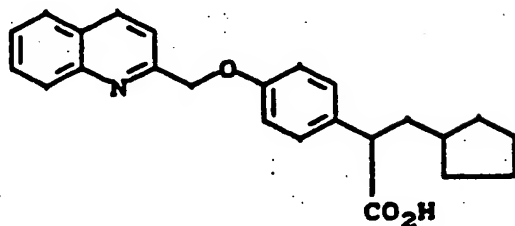
Die Darstellung erfolgt aus 6,2 g (20 mmol) 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenylessigsäuremethylester und 3,3 g (20 mmol) Brommethyl-cyclopentan analog der Vorschrift von Beispiel 2.

Ausbeute: 5,1 g (65,5 % der Theorie)

Festpunkt: 66 - 68 °C

Beispiel 24

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopentyl-propionsäure



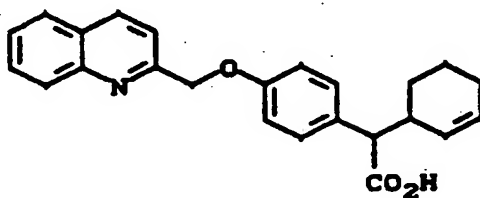
Die Darstellung erfolgt aus 5 g (12,8 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopentyl-propionsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 2,5 g (52 % der Theorie)

Festpunkt: 126 - 128 °C

Beispiel 25

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(cyclohex-2-enyl)essigsäure



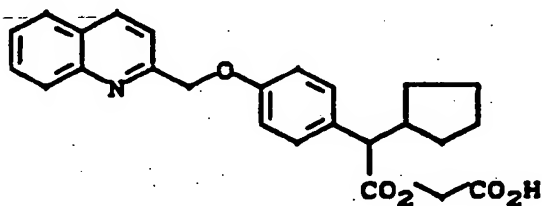
Die Darstellung erfolgt aus 24,34 g (62,8 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-(cyclohex-2-enyl)-essigsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 18,3 g (78 % der Theorie)

Festpunkt: 188 - 192 °C

Beispiel 26

2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-3-cyclopentyl-essigsäurecarboxymethylester



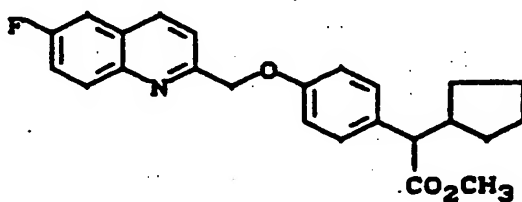
6,91 g (13,5 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäurebenzyloxycarbonylmethylester werden in 100 ml Essigester und 10 ml Triethylamin gelöst, 0,5 g Palladium-Katalysator (10%ig auf Kohle) zugegeben und bei Normaldruck bei 25°C hydriert. Nach Aufnahme der theoretischen Menge Wasserstoff wird der Katalysator abfiltriert. Nach Einengen im Vakuum wird der Rückstand aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 3,15 g (55,6 % der Theorie)

Festpunkt: 168 - 171°C

Beispiel 27

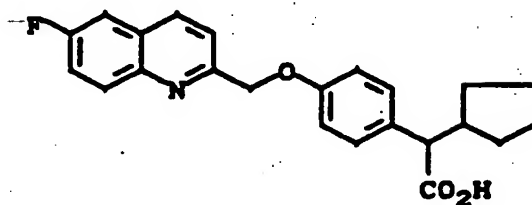
2-[4-(6-Fluorchinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäuremethylester



4,68 g (20,4 mmol) 2-[4-(Hydroxyphenyl)-2-cyclopentyl-essigsäuremethylester werden in 50 ml Dimethylformamid gelöst. Nach Zugabe von 2,82 g (20,4 mmol) Kaliumcarbonat wird 1 h bei 50°C gerührt, 4 g (20,4 mmol) 2-Chlormethyl-6-fluor-chinolin zugegeben und weitere 15 h bei 50°C gerührt. Nach Einengen im Vakuum wird der Rückstand zwischen Wasser und Essigester verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet, eingedunstet und der Rückstand aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 7,36 g (91,6 % der Theorie)

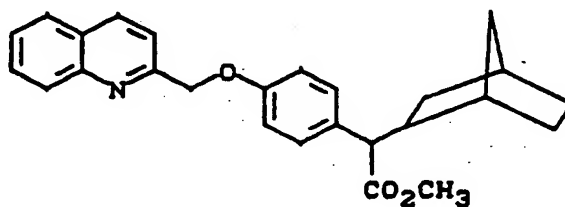
Festpunkt: 117 - 119°C

Beispiel 28**2-[4-(6-Fluorchinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentylessigsäure**

Die Darstellung erfolgt aus 7 g (17,8 mmol) 2-[4-(Fluorchinolin-2-yl-methoxy)-phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 4,51 g (67 % der Theorie)

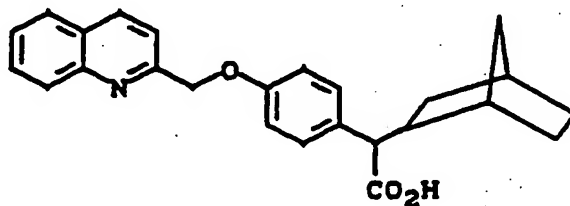
Festpunkt: 182 - 184 °C

Beispiel 29**2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-norbornyl-essigsäuremethylester**

Die Darstellung erfolgt aus 6,2 g (20 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]essigsäuremethylester und 3,5 g (20 mmol) exo-2-Norbornylchlorid analog der Vorschrift von Beispiel 2. Zur Reinigung wird an Kieselgel 60 (Eluens: Toluol/Essigsäure 9 : 1) chromatographiert.

Ausbeute: 0,2 g (2,5 % der Theorie)

Festpunkt: 123 - 125 °C

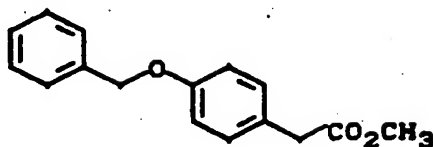
Beispiel 30**2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)-phenyl]-2-norbornyl-essigsäure**

Die Darstellung erfolgt aus 0,4 g (1 mmol) 2-[4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-norbornyl-essigsäuremethylester analog der Vorschrift von Beispiel 7.

Ausbeute: 0,36 g (93 % der Theorie)
Festpunkt: 158 - 160 °C

Beispiel 31

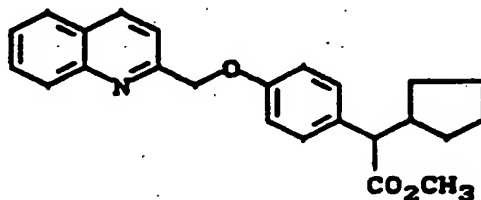
4-Benzyloxyphenylelessigsäuremethylester



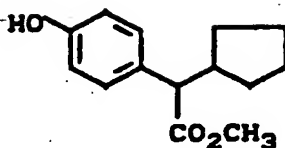
397 g 4-Hydroxyphenylelessigsäuremethylester und 330 g Kaliumcarbonat werden in 2 l Dimethylformamid 1 h bei 25 °C gerührt. Danach werden 302 g Benzylchlorid zugegeben und 15 h auf 50 °C erwärmt. Nach Einengen im Vakuum wird der Rückstand zwischen Wasser und Essigester verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und eingeeengt. Das Produkt wird aus Methanol umkristallisiert.
Ausbeute: 511 g (83 % der Theorie)
Festpunkt: 60 °C

Beispiel 32

2-(4-Benzyloxyphenyl)-2-cyclopentylelessigsäuremethylester



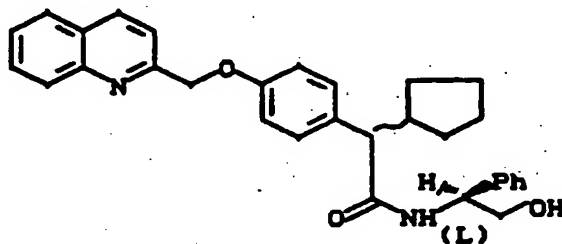
256,3 g (1 mol) 4-Benzyloxyphenylelessigsäuremethylester werden in 1 l Dimethylformamid gelöst und unter Schutzgas (Argon) bei 0 °C in eine Suspension von 24 g (1 mol) Natriumhydrid in 100 ml Dimethylformamid getropft. Nach beendeter H₂-Entwicklung wird 2 h bei 0 °C nachgerührt. Anschließend werden bei gleicher Temperatur 149 g (1 mol) Cyclopentylbromid, in 400 ml Dimethylformamid gelöst, zugetropft. Nach beendeter Zugabe wird 15 h bei Raumtemperatur nachgerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum eingeeengt und der Rückstand mit heißem Wasser (80 °C) versetzt. Unter Rühren (KPG-Rührer) wird langsam abgekühlt. Das kristallisierte Produkt wird abgesaugt, gut mit Wasser gewaschen, getrocknet und aus Methanol umkristallisiert. Ausbeute: 276 g (85 % der Theorie)
Festpunkt: 77 - 78 °C (Methanol)

Beispiel 33**2-Cyclopentyl-2-(4-hydroxyphenyl)**

65 g (0,2 mol) 2-(4-Benzoyloxyphenyl)-2-cyclopentylelessigsäuremethylester werden in 100 ml Tetrahydrofuran, 200 ml Ethanol und 100 ml Triethylamin gelöst. Nach Zugabe von 1,5 g Palladium-Katalysator (10%lg auf Kohle) wird 2 h bei 3 bar Wasserstoff hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert, das Filtrat eingeeengt und an Kieselgel (Eluens: Methylenchlorid) chromatographiert. Man erhält ein zähes Öl.
Ausbeute: 43,7 g (93 % der Theorie)

Beispiele 34 A und 34 B

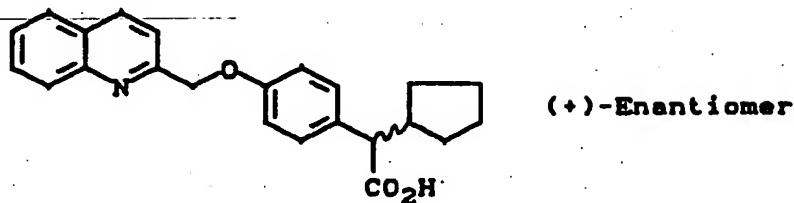
Diastereomere von 2-[4-Chinolin-2-yl-methoxy]phenyl]-2-cyclopentylelessigsäure[(L)-2-hydroxy-1-phenylethyl]amid



7,2 g (20 mmol) 2-[4-Chinolin-2-yl-methoxy]phenyl]-2-cyclopentylelessigsäure und 3,3 g (24 mmol) (L)-Phenylglycinol werden in 100 ml Dimethylformamid gelöst. Zu der auf -10°C gekühlten Lösung werden 6,6 g (24 mmol) Phosphorsäurediphenylesterazid in 25 ml Dimethylformamid langsam zugetropft, anschließend 4,8 g (48 mmol) Triethylamin zugegeben und 15 h bei -10°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird auf Eis gegeben, das Rohprodukt abfiltriert, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Dreimalige Umkristallisation aus Ethanol ergibt Diastereomer 34 A. Diastereomer 34 B wird durch dreimalige Umkristallisation der vereinigten Mutterlaugen aus Dichlormethan erhalten.

Beispiele 34 A: Ausbeute: 1,93 g (20,1 % der Theorie)
Festpunkt: $201 - 203^{\circ}\text{C}$ (EtOH)

Beispiel 34 B: Ausbeute: 1,52 g (15,8 % der Theorie)
Festpunkt: $158 - 159^{\circ}\text{C}$ (CH_2Cl_2)

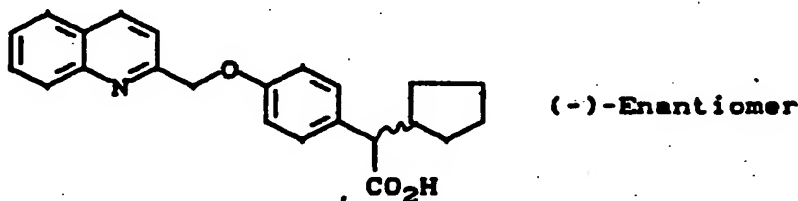
Beispiel 35**(+)-4-(2-Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure**

4,8 g (10 mmol) Diastereomer A aus Beispiel 34 werden in 50 ml Dioxan und 50 ml 5 normaler Schwefelsäure 24 h unter Rückfluß erwärmt. Nach Abkühlen auf 0 °C wird mit 5 normaler Natronlauge pH 3 eingestellt. Das Produkt wird abgesaugt und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 2,38 g (65,8 % der Theorie)

$\alpha_D^{25} = +40,9$ (c = 1, CHCl₃)

Schmelzpunkt: 170-172 °C

Beispiel 36**(-)-4-[2-Chinolin-2-yl-methoxy)-phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure**

Die Darstellung der Verbindung 36 erfolgt analog der Vorschrift von Beispiel 35 unter Einsatz von 4,8 g (10 mmol) des Diastereomeren B aus Beispiel 34.

Ausbeute: 2,28 g (63,2 % der Theorie)

$\alpha_D^{25} = -40,7$ (C = 1, CHCl₃)

Schmelzpunkt: 170-172 °C

Beispiel 37 (Anwendungsbeispiel)

Als Maß für eine Lipoxxygenase-Hemmung wurde die Freisetzung von Leukotrien B₄ (LTB₄) aus polymorphkernigen Rattenleukozyten (PMN) nach Zugabe von Substanzen und Ca-ionophor mittels reverse phase HPLC nach Borgeat, P. et al, Proc. Nat. Acad. Sci. (USA) 76, 2148-2152 (1979) bestimmt.

In der Tabelle 1 sind beispielhaft die nach diesem Test erzielten Werte einiger erfindungsgemäßer Verbindungen aufgeführt:

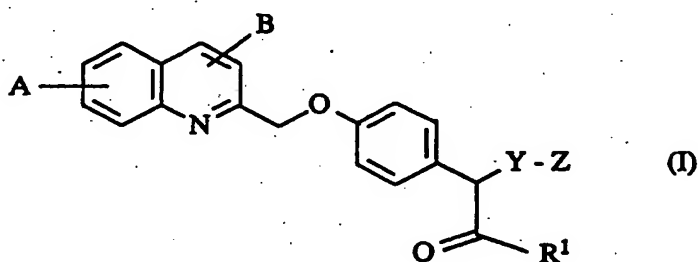
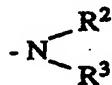
Tabelle 1

Lipoxygenasehemmung	
Bsp.-Nr.	LO-Hemmung IC ₅₀ (μM)
7	0,14
8	0,01
9	0,04

Patentansprüche

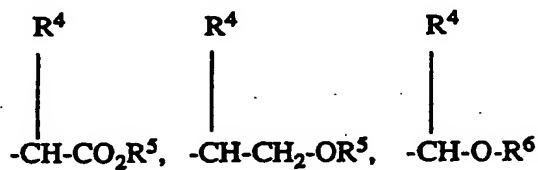
Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten : AT, BE, CH, DE, FR, GB, GR, IT, LI, NL, SE

1. Substituierte 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivate der Formel

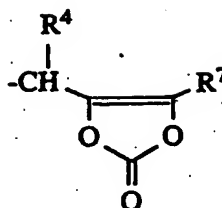
worin
R¹- für eine Gruppe der Formel
-OR² oder

steht, wobei

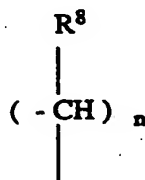
R² und R³ gleich oder verschieden sind und

- für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl Benzyl, Phenyl oder eine Gruppe der Formel

oder



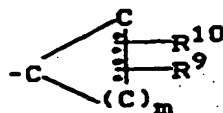
- stehen, wobei
- R^4 - für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Phenyl oder Benzyl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkoxy-carbonyl, Carboxyl, C_1 - C_6 -Alkylthio, Thienyl, Furyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Pyridazinyl, Chinolyl, Isochinolyl, Chinazolyl, Chinoxalyl, Thiazolyl, Benzothiazolyl, Isothiazolyl, Oxazolyl, Benzoxazolyl, Isoxazolyl, Imidazolyl, Benzimidazolyl, Pyrazolyl, Indolyl und Isoindolyl oder Carby-moyl,
- R^5 - für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Phenyl oder Benzyl steht,
- R^6 - für eine Gruppe der Formel $-COR^5$ oder $-CO_2R^5$ steht, wobei R^5 die oben angegebene Bedeutung hat, und
- R^7 - für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl oder Phenyl steht,
- Y - für eine Gruppe der Formel



- steht, wobei
- R^8 - für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl oder Phenyl steht, und
- n - eine Zahl von 0 bis 5 bedeutet,
- Z - für Norbornyl steht, oder für eine Gruppe der Formel



oder



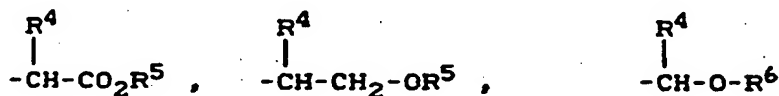
- steht, wobei
- R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl oder Phenyl bedeuten,

oder
 R^9 und R^{10} gemeinsam einen gesättigten carbocyclischen Ring mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bilden können und
 m eine Zahl von 1 bis 6 bedeutet,
 und
 A und B gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Fluor, Chlor oder Brom bedeuten,
 sowie deren Salze.

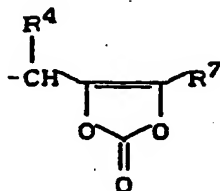
2. Substituierte 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyllessigsäure-Derivate der Formel (I) nach Anspruch 1, worin
 R^1 - für eine Gruppe der Formel
 -OR² oder



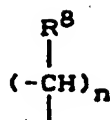
steht, wobei
 R^2 und R^3 gleich oder verschieden sind und
 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert.-Butyl, Phenyl oder Benzyl stehen, oder für eine Gruppe der Formel



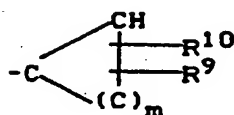
oder



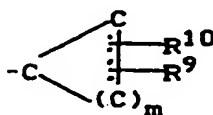
stehen, wobei
 R^4 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert.-Butyl, Benzyl oder Phenyl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Hydroxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, Carboxyl, Methylthio, Ethylthio, Propylthio, Imidazolyl oder Carbamoyl
 R^5 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert.-Butyl, Phenyl oder Benzyl steht,
 und
 R^6 - für eine Gruppe der Formel -COR⁵ oder -CO₂R⁵ steht, wobei R⁵ die oben angegebene Bedeutung hat
 und
 R^7 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert.-Butyl oder Phenyl steht,
 Y - für eine Gruppe der Formel



steht, wobei
 R^8 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert. Butyl oder Phenyl steht,
 und
 n - eine Zahl von 0 bis 5 bedeutet,
 Z - für Norbornyl steht oder
 für eine Gruppe der Formel



oder

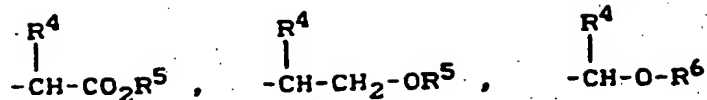


steht, wobei
 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, Butyl oder tert.-Butyl bedeuten, oder
 R^9 und R^{10} gemeinsam einen gesättigten carbocyclischen Ring mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bilden können und
 m - eine Zahl von 1 bis 6 bedeutet,
 und
 A und B gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Fluor oder Chlor bedeuten,
 sowie deren Salze.

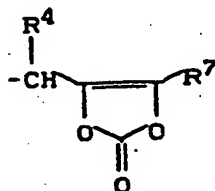
3. Substituierte 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivate nach Anspruch 1, wobei
 R^1 - für eine Gruppe der Formel
 -OR² oder



steht, wobei
 R^2 und R^3 gleich oder verschieden sind und
 - für Wasserstoff oder Methyl stehen, oder
 - für eine Gruppe der Formel

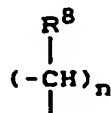


oder



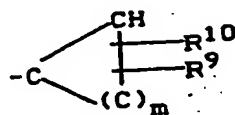
stehen, wobei

- für Wasserstoff, Methyl oder Phenyl steht,
- für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, tert.-Butyl oder Benzyl steht,
- für eine Gruppe der Formel $-\text{COR}^5$ steht, wobei R^5 die oben angegebene Bedeutung hat, und
- für Methyl steht,
- für eine Gruppe der Formel

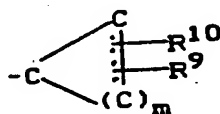


steht, wobei

- für Wasserstoff oder Methyl steht,
- und
- eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- für Norbornyl steht, oder
- für eine Gruppe der Formel



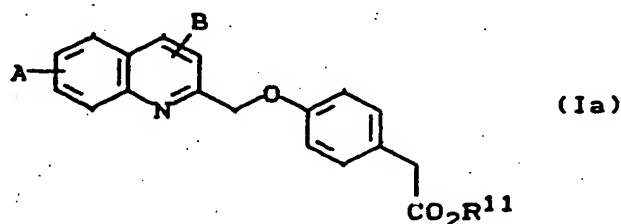
oder



steht, wobei

R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Methyl bedeuten, oder
 R^9 und R^{10} gemeinsam einen Cyclohexylring bilden, und
 m - eine Zahl 1, 2, 3, 4 oder 5 bedeutet,
 A und B Wasserstoff oder Fluor bedeuten,
sowie deren Salze.

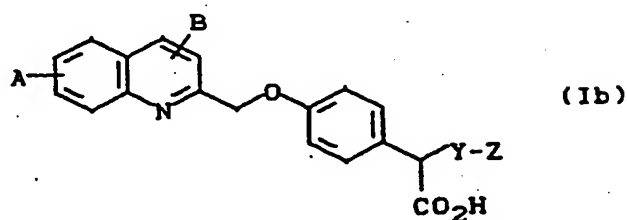
4. (+)-4-[(2-Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure, gemäß Anspruch 1.
5. (-)-4-[(2-Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure, gemäß Anspruch 1.
6. Verfahren zur Herstellung von substituierten 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man
[A] 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäureester der allgemeinen Formel (Ia)



in welcher
 R^{11} - für Alkyl steht und
 A und B die oben angegebene Bedeutung haben,
mit Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

Y-Z-X (II)

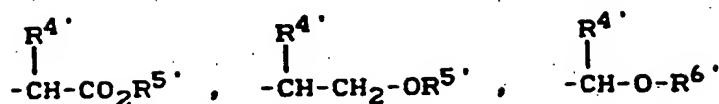
in welcher
 Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben, und
 X - für Chlor, Brom oder Iod steht,
alkyliert und im Falle der Säuren die Ester verseift,
oder indem man
[B] die Säuren der allgemeinen Formel (Ib)



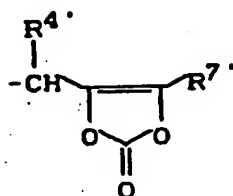
in welcher
 A , B , Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben,
mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

X- R^{12} (III)

in welcher
 R^{12} - für eine Gruppe der Formel



oder



steht, wobei

R^4 - für Alkyl, Aralkyl oder Aryl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Hydroxy, Carboxyl, Alkoxy-carbonyl, Alkylthio, Heteroaryl oder Aminocarbonyl,

R^5 - für Alkyl, Aryl oder Aralkyl steht,

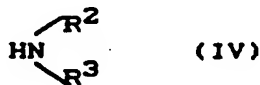
R^6 - für eine Gruppe der Formel $-\text{COR}^6$ oder $-\text{CO}_2\text{R}^5$ steht, wobei R^5 die oben angegebene Bedeutung hat,

R^7 - für Alkyl oder Aryl steht,

und

X die oben angegebene Bedeutung hat, verestert und im Fall der Säuren die Ester einer hydrogenolytischen Spaltung unterzieht, oder indem man

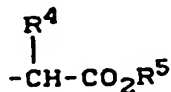
[C] die Säuren der allgemeinen Formel (Ib) mit Aminen der allgemeinen Formel (IV)



in welcher

R^2 und R^3 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit der Maßgabe, daß R^3 nicht Wasserstoff bedeutet, wenn R^2 oder R^3 für die Gruppe

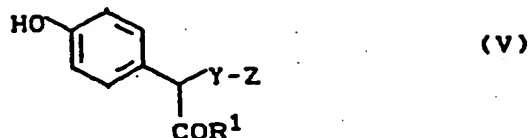


steht wobei

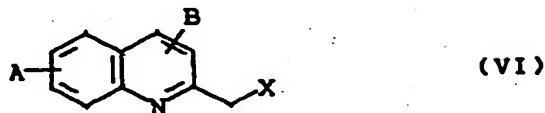
R^4 und R^5 die obengenannte Bedeutung haben,

in Gegenwart von üblichen Aktivierungsreagentien amidiert und im Fall der Säuren die Ester verseift oder indem man

[D] Phenole der allgemeinen Formel (V)



In welcher
R¹, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben
mit
2-Halogenmethylchinolinen der Formel (VI)

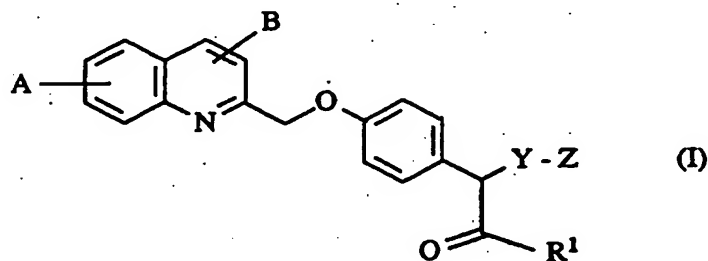


In welcher
A, B und X die oben angegebene Bedeutung haben,
verethert und im Fall der Säuren die Ester verseift.

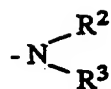
7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß es im Temperaturbereich von 0 bis 150°C durchgeführt wird.
8. Arzneimittel, enthaltend substituierte 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivate nach den Ansprüchen 1 bis 5.
9. Arzneimittel nach Anspruch 8, enthaltend 0,5 bis 90 Gew.-% an substituierten 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivate.
10. Verwendung von substituierten 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivate nach den Ansprüchen 1 bis 5 zur Herstellung von Arzneimitteln.

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : ES

1. Verfahren zur Herstellung von substituierten 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivaten der Formel



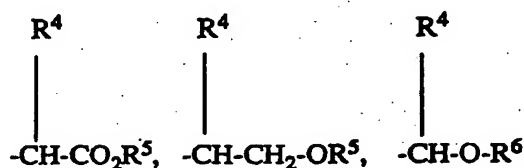
worin
R¹
- für eine Gruppe der Formel
-OR² oder



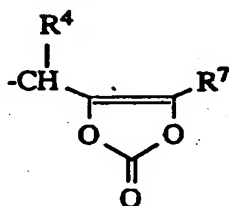
steht, wobei

R² und R³ gleich oder verschieden sind und

- für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl Benzyl, Phenyl oder eine Gruppe der Formel



oder



stehen, wobei

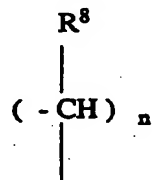
R⁴ - für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl oder Benzyl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Carboxyl, C₁-C₆-Alkylthio, Thienyl, Furyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Pyridazinyl, Chinolyl, Isochinolyl, Chinazolyl, Chinoxalyl, Thiazolyl, Benzothiazolyl, Isothiazolyl, Oxazolyl, Benzoxazolyl, Isoxazolyl, Imidazolyl, Benzimidazolyl, Pyrazolyl, Indolyl und Isoindolyl oder Carbymoyl,

R⁵ - für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl oder Benzyl steht,

R⁶ - für eine Gruppe der Formel -COR⁵ oder -CO₂R⁵ steht, wobei R⁵ die oben angegebene Bedeutung hat, und

R⁷ - für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Phenyl steht,

Y - für eine Gruppe der Formel



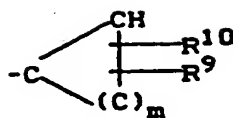
steht, wobei

R⁸ - für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Phenyl steht, und

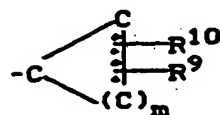
n - eine Zahl von 0 bis 5 bedeutet,

Z - für Norbornyl steht, oder

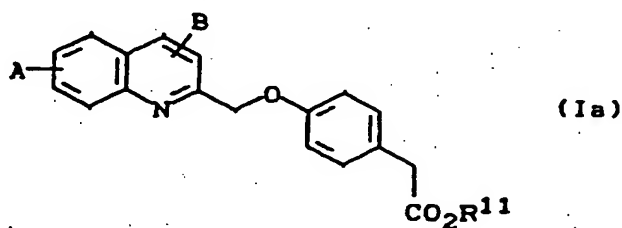
für eine Gruppe der Formel



oder



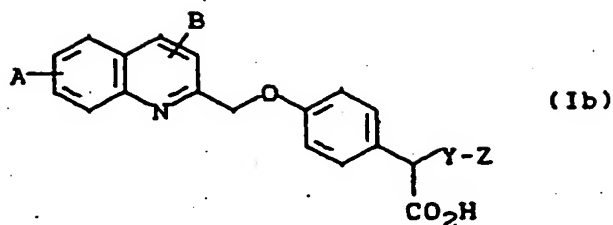
steht, wobei
 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl oder Phenyl bedeuten,
 oder
 R^9 und R^{10} gemeinsam einen gesättigten carbocyclischen Ring mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bilden können und
 m eine Zahl von 1 bis 6 bedeutet,
 und
 A und B gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Fluor, Chlor oder Brom bedeuten,
 sowie deren Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man
 [A] 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyllessigsäureester der allgemeinen Formel (Ia)



in welcher
 R^{11} - für Alkyl steht und
 A und B die oben angegebene Bedeutung haben,
 mit Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

Y-Z-X (II)

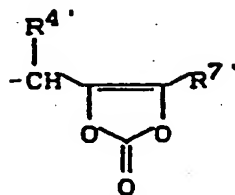
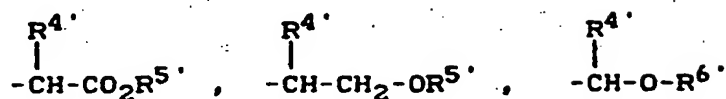
in welcher
 Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben, und
 X - für Chlor, Brom oder Iod steht,
 alkyliert und im Falle der Säuren die Ester verseift,
 oder indem man
 [B] die Säuren der allgemeinen Formel (Ib)



10 in welcher
A, B, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben,
mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

15 X-R¹² (III)

in welcher
R¹² - für eine Gruppe der Formel



steht, wobei

40 R^{4'} - für Alkyl, Aralkyl oder Aryl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Hydroxy,
Carboxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylthio, Heteroaryl oder Aminocarbonyl,

R^{5'} - für Alkyl, Aryl oder Aralkyl steht,

R^{6'} - für eine Gruppe der Formel -COR^{5'} oder -CO₂R^{5'} steht, wobei
R^{5'} die oben angegebene Bedeutung hat,

R^{7'} - für Alkyl oder Aryl steht,

45 und

X die oben angegebene Bedeutung hat,

verestert und im Fall der Säuren die Ester einer hydrogenolytischen Spaltung unterzieht,
oder indem man

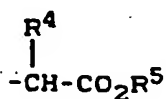
50 [C] die Säuren der allgemeinen Formel (Ib) mit Aminen der allgemeinen Formel (IV)



in welcher

R² und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,

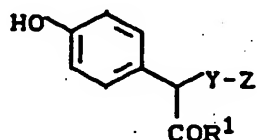
mit der Maßgabe, daß R^5 nicht Wasserstoff bedeutet, wenn R^2 oder R^3 für die Gruppe



steht wobei

R^4 und R^5 die obengenannte Bedeutung haben, in Gegenwart von üblichen Aktivierungsreagentien amidiert und im Fall der Säuren die Ester verseift oder indem man

[D] Phenole der allgemeinen Formel (V)

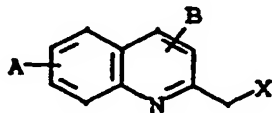


(V)

in welcher

R^1 , Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben mit

2-Halogenmethylchinolinen der Formel (VI)



(VI)

in welcher

A, B und X die oben angegebene Bedeutung haben, verethert und im Fall der Säuren die Ester verseift.

2. Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von substituierten 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivaten der Formel nach Anspruch 1, wobei

R^1 - für eine Gruppe der Formel
-OR² oder

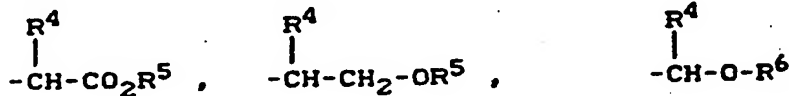


steht, wobei

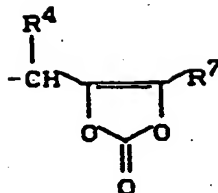
R^2 und R^3

gleich oder verschieden sind und

- für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert. Butyl, Phenyl oder Benzyl stehen, oder für eine Gruppe der Formel



oder



stehen, wobei

R^4 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert.-Butyl, Benzyl oder Phenyl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Hydroxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, Carboxyl, Methylthio, Ethylthio, Propylthio, Imidazolyl oder Carbamoyl

R^5 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert.-Butyl, Phenyl oder Benzyl steht,

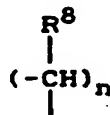
und

R^6 - für eine Gruppe der Formel $-COR^5$ oder $-CO_2R^5$ steht, wobei R^5 die oben angegebene Bedeutung hat

und

R^7 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert. Butyl oder Phenyl steht,

Y - für eine Gruppe der Formel

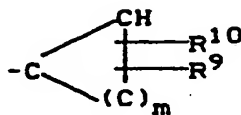


steht, wobei

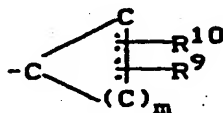
R^8 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert. Butyl oder Phenyl steht, und

n - eine Zahl von 0 bis 5 bedeutet,

Z - für Norbornyl steht oder für eine Gruppe der Formel



oder



steht, wobei

R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, Butyl oder tert.-Butyl bedeuten, oder

R^9 und R^{10} gemeinsam einen gesättigten carbocyclischen Ring mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bilden können und

m - eine Zahl von 1 bis 6 bedeutet, und

A und B gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Fluor oder Chlor bedeuten,

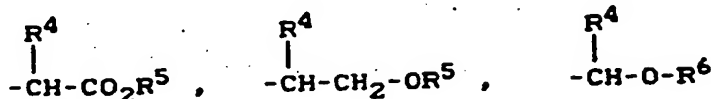
sowie deren Salze.

3. Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von substituierten 4-(Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl-essigsäure-Derivaten der Formel nach Anspruch 1, wobei

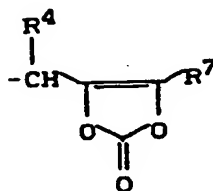
R^1 - für eine Gruppe der Formel
-OR² oder



R^2 und R^3 steht, wobei
gleich oder verschieden sind und
- für Wasserstoff oder Methyl stehen, oder
- für eine Gruppe der Formel

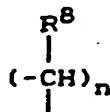


oder



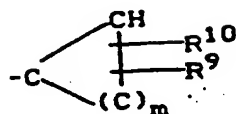
stehen, wobei

R^4 - für Wasserstoff, Methyl oder Phenyl steht,
 R^5 - für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, tert.-Butyl oder Benzyl steht,
 R^6 - für eine Gruppe der Formel -COR⁵ steht, wobei R⁵ die oben angegebene Bedeutung hat, und
 R^7 - für Methyl steht,
Y - für eine Gruppe der Formel

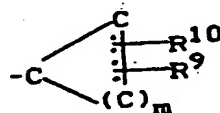


steht, wobei

- R^8 - für Wasserstoff oder Methyl steht,
und
 n - eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
 Z - für Norbornyl steht, oder
für eine Gruppe der Formel



oder



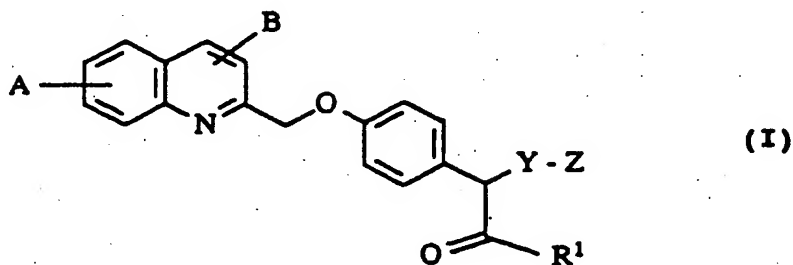
- R^9 und R^{10} steht, wobei
 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Methyl bedeuten, oder
gemeinsam einen Cyclohexylring bilden, und
 m - eine Zahl 1, 2, 3, 4 oder 5 bedeutet,
 A und B Wasserstoff oder Fluor bedeuten,
sowie deren Salze.

4. Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von (+)-4-[(2-Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure.
5. Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von (-)-4-[(2-Chinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure.
6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Alkylierung der C-H aciden Verbindung in einem Temperaturbereich von 0 °C bis +150 °C durchführt.

Claims

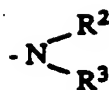
Claims for the following Contracting States : AT, BE, CH, DE, FR, GB, GR, IT, LI, NL, SE

1. Substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenyl-acetic acid derivatives of the formula



wherein
 R^1

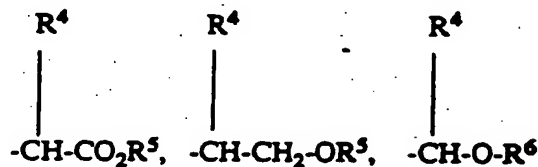
- represents a group of the formula
-OR² or



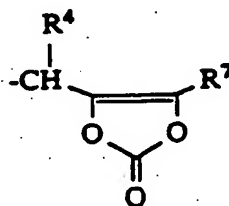
wherein

R² and R³ are identical or different and

- represent hydrogen, C₁-C₆-alkyl, benzyl, phenyl or a group of the formula



or



wherein

R⁴ - represents hydrogen, C₁-C₆-alkyl, phenyl or benzyl, which can optionally be substituted by hydroxyl, C₁-C₆-alkoxycarbonyl, carboxyl, C₁-C₆-alkylthio, thienyl, furyl, pyridyl, pyrimidyl, pyrazinyl, pyridazinyl, quinolyl, isoquinolyl, quinazolyl, quinoxalyl, thiazolyl, benzothiazolyl, isothiazolyl, oxazolyl, benzoxazolyl, isoxazolyl, imidazolyl, benzimidazolyl, pyrazolyl, indolyl and isoindolyl or carbamoyl,

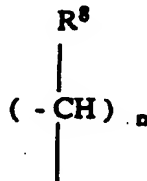
R⁵ - represents hydrogen, C₁-C₆-alkyl, phenyl or benzyl,

R⁶ - represents a group of the formula -COR⁵ or -CO₂R⁵, wherein R⁵ has the abovementioned meaning,

and

R⁷ - represents hydrogen, C₁-C₆-alkyl or phenyl

Y - represents a group of the formula



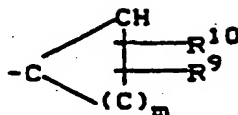
wherein

R⁸ - represents hydrogen, C₁-C₆-alkyl or phenyl and

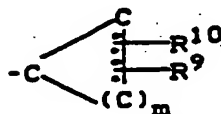
n - denotes a number from 0 to 5,

Z - represents norbornyl, or

represents a group of the formula



or



wherein
 R^9 and R^{10} are identical or different and denote hydrogen, C_1 - C_6 -alkyl or phenyl, or
 R^9 and R^{10} can together form a saturated carbocyclic ring having up to 6 carbon atoms and
 m denotes a number from 1 to 6,

and
 A and B are identical or different and denote hydrogen, methyl, ethyl, fluorine, chlorine or
 bromine,

and salts thereof

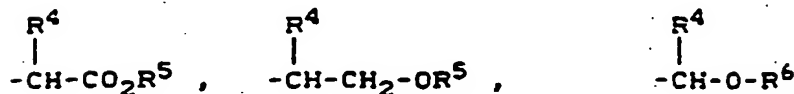
2. Substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenyl-acetic acid derivatives of the formula (I) according to Claim 1, wherein

R^1 represents a group of the formula
 $-\text{OR}^2$ or

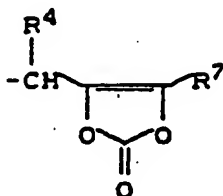


wherein

R^2 and R^3 are identical or different and
 represent hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert.-butyl, phenyl or
 benzyl, or represent a group of the formula

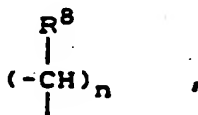


or



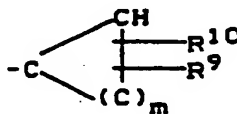
wherein

- R^4 - represents hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert.-butyl, benzyl or phenyl, which can optionally be substituted by hydroxyl, methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, propoxycarbonyl, carboxyl, methylthio, ethylthio, propylthio, imidazolyl or carbamoyl,
- R^5 - represents hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert.-butyl, phenyl or benzyl,
- R^6 - represents a group of the formula $-COR^5$ or $-CO_2R^5$, wherein R^5 has the abovementioned meaning,
- and
- R^7 - represents hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert.-butyl or phenyl,
- Y - represents a group of the formula

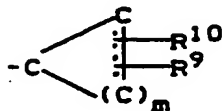


wherein

- R^8 - represents hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert.-butyl or phenyl,
- and
- n - denotes a number from 0 to 5,
- Z - represents norbornyl, or
- represents a group of the formula



or



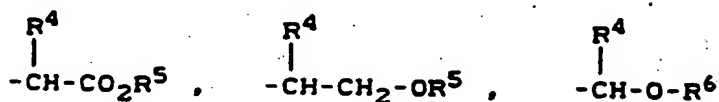
wherein

- R^9 and R^{10} are identical or different and denote hydrogen, methyl, ethyl, n-propyl, iso-propyl, butyl or tert.-butyl, or
- R^9 and R^{10} can together form a saturated carbocyclic ring having up to 6 carbon atoms and
- m - denotes a number from 1 to 6,
- and
- A and B are identical or different and denote hydrogen, methyl, ethyl, fluorine or chlorine, and salts thereof.

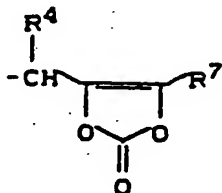
3. Substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenylacetic acid derivatives according to Claim 1, wherein
- R^1 - represents a group of the formula
- $-OR^2$ or



wherein
R² and R³ are identical or different and
- represent hydrogen or methyl, or represent a group of the formula



or



wherein

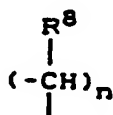
R⁴ - represents hydrogen, methyl or phenyl,

R⁵ - represents hydrogen, methyl, ethyl, tert.-butyl or benzyl,

R⁶ - represents a group of the formula -COR⁵, wherein R⁵ has the abovementioned meaning, and

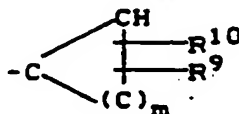
R⁷ - represents methyl,

Y - represents a group of the formula

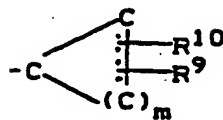


wherein

R ^s	- represents hydrogen or methyl, and
n	- denotes a number 0 or 1,
Z	- represents norbornyl or represents a group of the formula



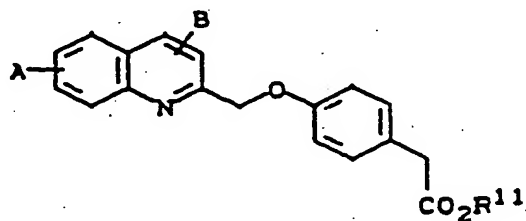
or



wherein
 R^9 and R^{10} are identical or different and denote hydrogen or methyl, or
 R^9 and R^{10} together form a cyclohexyl ring, and
 m - denotes a number 1, 2, 3, 4 or 5,
 and

A and B denote hydrogen or fluorine,
 and salts thereof.

4. (+)-4-[(2-Quinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-acetic acid according to Claim 1.
5. (-)-4-[(2-Quinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-acetic acid according to Claim 1.
6. Process for the preparation of substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenyl-acetic acid derivatives according to Claim 1, characterized in that
 [A] 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenylacetic acid esters of the general formula (Ia)



(Ia)

in which
 R^{11}

- represents alkyl and
 A and B have the abovementioned meaning,
 are alkylated with compounds of the general formula (II)



in which

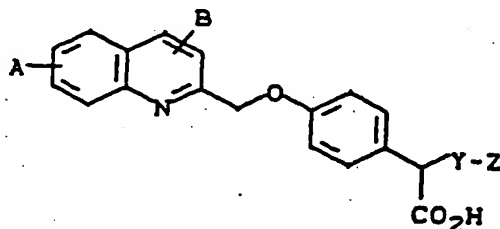
Y and Z have the abovementioned meaning and

X - represents chlorine, bromine or iodine,

and in the case of the acids the esters are hydrolyzed,

or in that

[B] the acids of the general formula (Ib)



(Ib)

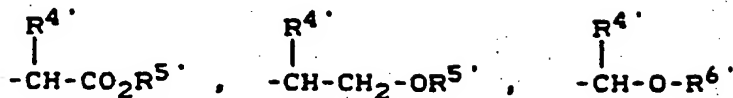
in which

A, B, Y and Z have the abovementioned meaning,
are esterified with compounds of the general formula (III)

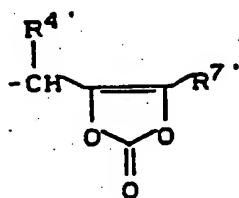
X-R¹² (III)

in which

R¹² - represents a group of the formula



or



wherein

R^{4'} - represents alkyl, aralkyl or aryl, which can optionally be substituted by hydroxyl, carboxyl, alkoxy, carbonyl, alkylthio, heteroaryl or aminocarbonyl,

R^{5'} - represents alkyl, aryl or aralkyl,

R^{6'} - represents a group of the formula -COR^{5'} or -CO₂R^{5'}, wherein

R^{5'} has the abovementioned meaning,

R^{7'} - represents alkyl or aryl,

and

X has the abovementioned meaning,

and in the case of the acids the esters are subjected to hydrogenolytic cleavage,

or in that

[C] the acids of the general formula (Ib) are amidated with amines of the general formula (IV)

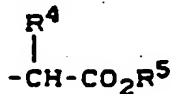


(IV)

in which

R² and R³ have the abovementioned meaning,

with the proviso that R⁵ does not denote hydrogen if R² or R³ represents the group

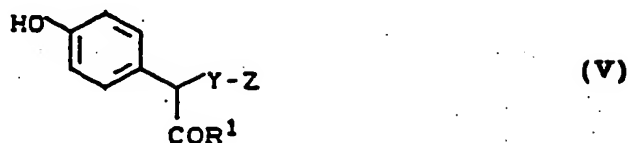


wherein

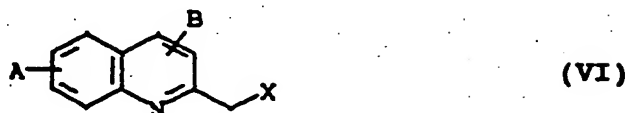
R⁴ and R⁵ have the abovementioned meaning,

in the presence of customary activating reagents, and in the case of the acids the esters are hydrolyzed,

or in that
[D] phenols of the general formula (V)



in which
R¹, Y and Z have the abovementioned meaning,
are etherified with
2-halogenomethylquinolines of the formula (VI)

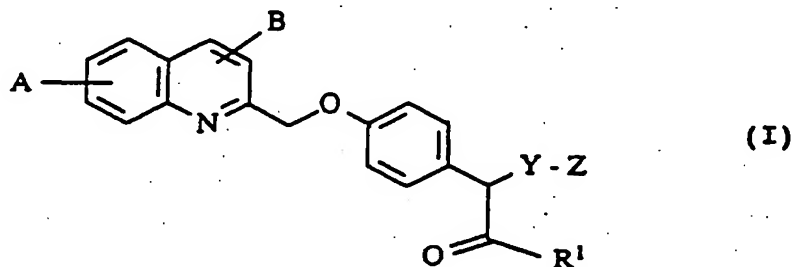


in which
A, B and X have the abovementioned meaning,
and in the case of the acids the esters are hydrolyzed.

7. Process according to Claim 6, characterized in that it is carried out in the temperature range from 0 to 150 °C.
8. Medicaments containing substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenyl-acetic acid derivatives according to Claims 1 to 5.
9. Medicaments according to Claim 8, containing 0.5 to 90% by weight of substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenyl-acetic acid derivatives.
10. Use of substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenyl-acetic acid derivatives according to Claims 1 to 5 for the preparation of medicaments.

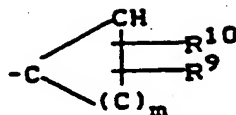
Claims for the following Contracting State : ES

1. Process for the preparation of substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenyl-acetic acid derivatives of the formula

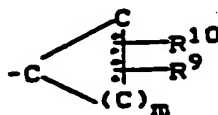


wherein

n - denotes a number from 0 to 5,
 Z - represents norbornyl, or
 represents a group of the formula



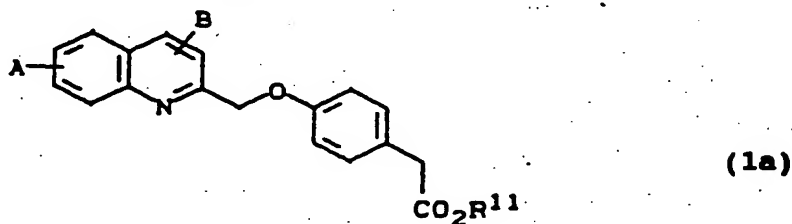
or



wherein
 R⁹ and R¹⁰ are identical or different and denote hydrogen, C₁-C₆-alkyl or phenyl, or
 R⁹ and R¹⁰ can together form a saturated carbocyclic ring having up to 6 carbon atoms and
 m - denotes a number from 1 to 6,
 and
 A and B are identical or different and denote hydrogen, methyl, ethyl, fluorine, chlorine or
 bromine,

and salts thereof, characterized in that,

[A] 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenylacetic acid esters of the general formula (Ia)



in which

R¹¹ - represents alkyl and
 A and B have the abovementioned meaning,
 are alkylated with compounds of the general formula (II)

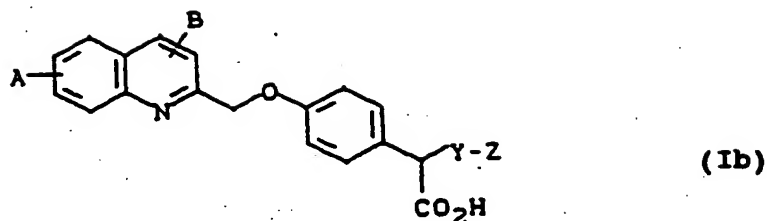
Y-Z-X (II)

in which

Y and Z have the abovementioned meaning and

X - represents chlorine, bromine or iodine,
 and in the case of the acids the esters are hydrolyzed,
 or in that

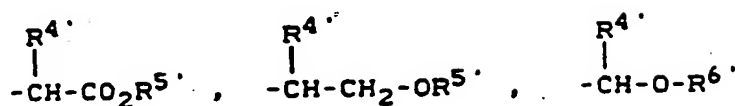
[B] the acids of the general formula (Ib)



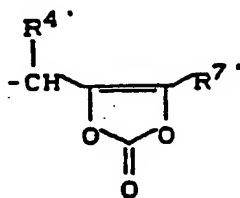
10 in which
A, B, Y and Z have the abovementioned meaning,
are esterified with compounds of the general formula (III)

15 $X-R^{12}$ (III)

in which
 R^{12} - represents a group of the formula



25 or



35 wherein

$R^{4'}$ - represents alkyl, aralkyl or aryl, which can optionally be substituted by hydroxyl, carboxyl, alkoxy, carbonyl, alkylthio, hetero aryl or

40 $R^{5'}$ - represents alkyl, aryl or aralkyl,

$R^{6'}$ - represents a group of the formula $-COR^{5'}$ or $-CO_2R^{5'}$, wherein $R^{5'}$ has the abovementioned meaning,

$R^{7'}$ - represents alkyl or aryl,

and

45 X has the abovementioned meaning,

and in the case of the acids the esters are subjected to hydrogenolytic cleavage,
or in that

[C] the acids of the general formula (Ib) are amidated with amines of the general formula (IV)

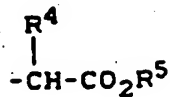


(IV)

55 in which

R^2 and R^3 have the abovementioned meaning,

with the proviso that R^5 does not denote hydrogen if R^2 or R^3 represents the group



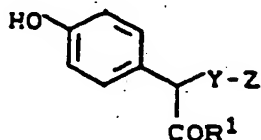
wherein

R^4 and R^5 have the abovementioned meaning,

in the presence of customary activating reagents, and in the case of the acids the esters are hydrolyzed,

or in that

[D] phenols of the general formula (V)



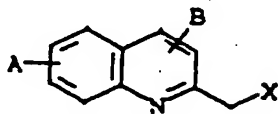
(V)

in which

R^1 , Y and Z have the abovementioned meaning,

are etherified with

2-halogenomethylquinolines of the formula (VI)



(VI)

in which

A, B and X have the abovementioned meaning,

and in the case of the acids the esters are hydrolyzed.

2. Process according to Claim 1 for the preparation of substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenylacetic acid derivatives of the formula (I) according to Claim 1, wherein

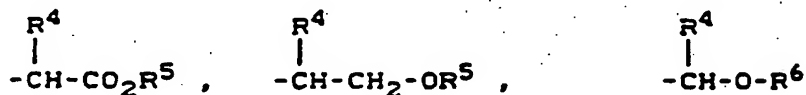
R^1 - represents a group of the formula
-OR² or



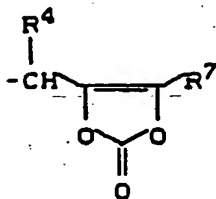
wherein

R^2 and R^3 are identical or different and

- represent hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert-butyl, phenyl or benzyl, or represent a group of the formula

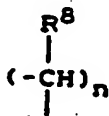


or



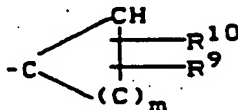
wherein

- R^4 - represents hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert.-butyl, benzyl or phenyl, which can optionally be substituted by hydroxyl, methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl propoxycarbonyl, carboxyl, methylthio, ethylthio, propylthio, imidazolyl or carbomoyl,
- R^5 - represents hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert.-butyl, phenyl or benzyl,
- R^6 - represents a group of the formula $-COR^5$ or $-CO_2R^5$, wherein R^5 has the abovementioned meaning,
- and
- R^7 - represents hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert.-butyl or phenyl,
- Y - represents a group of the formula

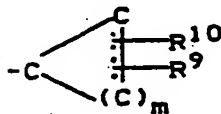


wherein

- R^8 - represents hydrogen, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, tert.-butyl or phenyl,
- and
- n - denotes a number from 0 to 5,
- Z - represents norbornyl, or represents a group of the formula



or



wherein

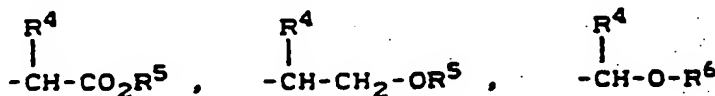
- R^9 and R^{10} are identical or different and denote hydrogen, methyl, ethyl, n-propyl, iso-propyl, butyl or tert.-butyl, or
- R^9 and R^{10} can together form a saturated carbocyclic ring having up to 6 carbon atoms and
- m - denotes a number from 1 to 6,

A and B are identical or different and denote hydrogen, methyl, ethyl, fluorine or chlorine, and salts thereof.

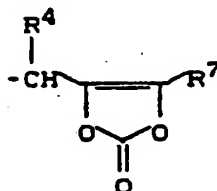
3. Process according to Claim 1 for the preparation of substituted 4-(quinolin-2-yl-methoxy)phenyl-acetic acid derivatives of the formula (I) according to Claim 1, wherein
- R¹ - represents a group of the formula -OR² or



wherein R² and R³ are identical or different and - represent hydrogen or methyl, or represent a group of the formula



or



wherein

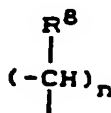
R⁴ - represents hydrogen, methyl or phenyl,

R⁵ - represents hydrogen, methyl, ethyl, tert-butyl or benzyl,

R⁶ - represents a group of the formula -COR⁵, wherein R⁵ has the abovementioned meaning, and

R⁷ - represents methyl,

Y - represents a group of the formula

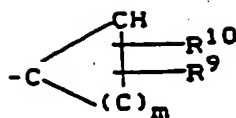


wherein

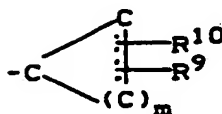
R⁸ - represents hydrogen or methyl, and

n - denotes a number 0 or 1,

Z - represents norbornyl or represents a group of the formula



or



wherein
R⁹ and R¹⁰
R⁹ and R¹⁰
m

are identical or different and denote hydrogen or methyl, or
together form a cyclohexyl ring, and
- denotes a number 1, 2, 3, 4 or 5,
and

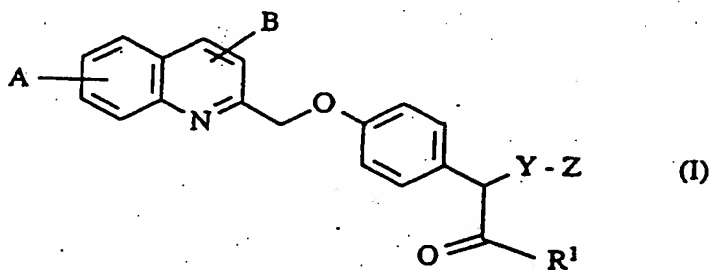
A and B
and salts thereof.

4. Process according to Claim 1 for the preparation of (+)-4-[(2-quinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-acetic acid.
5. Process according to Claim 1 for the preparation of (-)-4-[(2-quinolin-2-yl-methoxy)phenyl]-2-cyclopentyl-acetic acid.
6. Process according to Claim 1 characterized in that the alkylation of the C-H acid compound is carried out in a temperature range from 0°C to +150°C.

Revendications

Revendications pour les Etats contractants suivants : AT, BE, CH, DE, FR, GB, GR, IT, LI, NL, SE

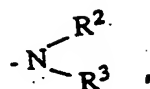
1. Dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique de formule



dans laquelle

R¹

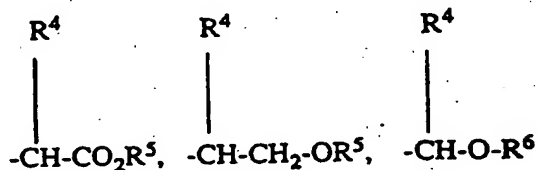
- est un groupe de formule
-OR² ou



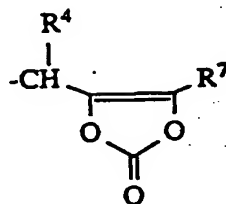
dans laquelle

R^2 et R^3 sont identiques ou différents et représentent

- l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 , benzyle, phényle ou un groupe de formule



ou



dans laquelle

R^4

- est l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 , phényle ou benzyle, qui peut porter le cas échéant un substituant hydroxy, (alkoxy en C_1 à C_6)carbonyle, carboxyle, alkylthio en C_1 à C_6 , thiényl, furyl, pyridyl, pyrimidyl, pyrazinyl, pyridazinyl, quinoléyl, isoquinoléyl, quinoxalyl, thiazolyl, benzothiazolyl, isothiazolyl, oxazolyl, benzoxazolyl, isoxazolyl, imidazolyl, benzimidazolyl, pyrazolyl, indolyl et isoindolyl ou carbamoyl,

R^5

- représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 , phényle ou benzyle,

R^6

- est un groupe de formule $-COR^5$ ou $-CO_2R^5$ dans laquelle R^5 a la définition indiquée ci-dessus,

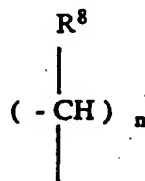
et

R^7

- est l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 ou phényle,

Y

- est un groupe de formule



dans laquelle

R^8

- représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 ou phényle,

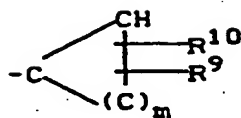
et

n

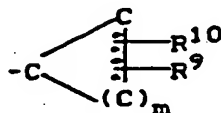
- est un nombre de 0 à 5,

Z

- est un groupe norbornyle ou un groupe de formule



ou



R^9 et R^{10} dans laquelle
 sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6
 ou phényle, ou bien
 R^9 et R^{10} peuvent former conjointement un noyau carbocyclique saturé ayant jusqu'à 6 atomes
 de carbone et
 m est un nombre de 1 à 6,
 et
 A et B sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, le
 fluor, le chlore ou le brome,
 ainsi que leurs sels.

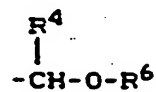
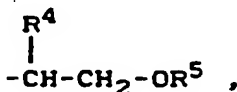
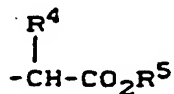
2. Dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique de formule (I) suivant la revendication 1, dans lesquels

R^1 - est un groupe de formule
 $-\text{OR}^2$ ou

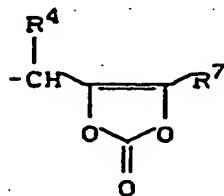


où

R^2 et R^3 sont identiques ou différents et représentent
 - l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, tertio-butyle,
 phényle ou benzyle, ou un groupe de formule



ou



où

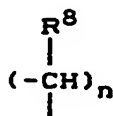
R⁴ - représente l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, tertio-butyle, benzyle ou phényle qui peut porter le cas échéant un substituant hydroxy, méthoxycarbonyle, éthoxycarbonyle, propoxycarbonyle, carboxyle, méthylthio, éthylthio, propylthio, imidazolyle ou carbamoyle

R⁵ - représente l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, iso-propyle, butyle, tertio-butyle, phényle ou benzyle.

R⁶ - est un groupe de formule -COR⁵ ou -CO₂R⁵, dans laquelle R⁵ a la définition indiquée ci-dessus

R⁷ - représente l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, iso-propyle, butyle, tertio-butyle ou phényle,

Y - est un groupe de formule



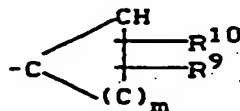
dans laquelle

R⁸ - est l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, tertio-butyle ou phényle,

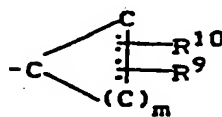
et

n - est un nombre de 0 à 5,

Z - est le groupe norbornyle ou un groupe de formule



ou



dans laquelle

R⁹ et R¹⁰ sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, n-propyle, isopropyle, butyle ou tertio-butyle, ou bien

R⁹ et R¹⁰ peuvent former conjointement un noyau carbocyclique saturé ayant jusqu'à 6 atomes de carbone et

m - est un nombre de 1 à 6,

et

A et B sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, le fluor ou le chlore,

ainsi que leurs sels.

3. Dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique suivant la revendication 1, dans lesquels

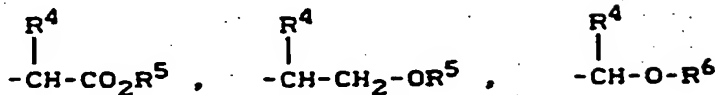
R¹ - est un groupe de formule
-OR² ou



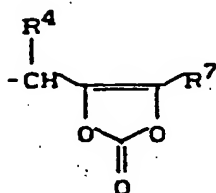
ဝဲ

R^2 et R^3 sont identiques ou différents et représentent

- l'hydrogène ou le groupe méthyle, ou bien
- un groupe de formule

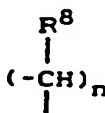


ou



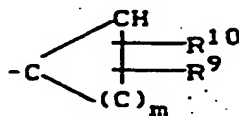
dans laquelle

- R⁴ - est l'hydrogène, un groupe méthyle ou phényle,
R⁵ - est l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, tertio-butyle ou benzyle,
R⁶ - est un groupe de formule -COR⁵, R⁵ ayant la définition indiquée ci-dessus, et
R⁷ - est un groupe méthyle,
Y - est un groupe de formule

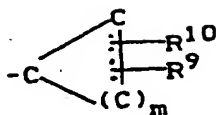


dans laquelle

- R^a** - est l'hydrogène ou le groupe méthyle,
et
n - est le nombre 0 ou 1,
Z - est un groupe norbornyle, ou
un groupe de formule



ou



5

10

15

20

25

30

35

40

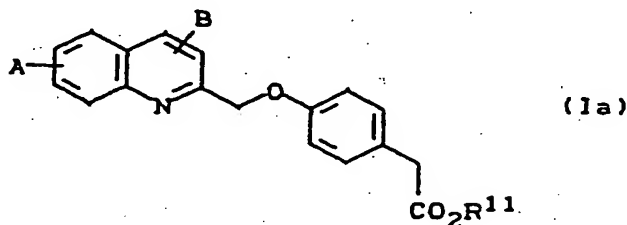
45

50

55

dans laquelle
 R^9 et R^{10} sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène ou le groupe méthyle, ou bien
 R^9 et R^{10} forment conjointement un noyau cyclohexyle,
 et
 m - est le nombre 1, 2, 3, 4 ou 5,
 A et B représentent l'hydrogène ou le fluor,
 ainsi que leurs sels.

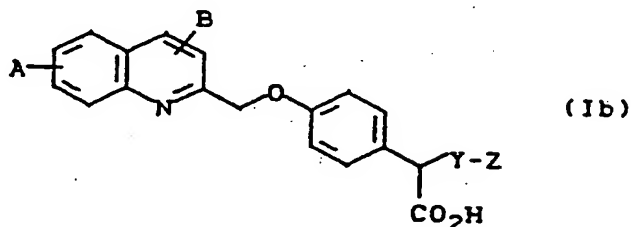
4. L'acide (+)-4-[(2-quinoléine-2-yl-méthoxy)-phényl]-2-cyclopentyl-acétique suivant la revendication 1.
5. L'acide (-)-4-[(2-quinoléine-2-yl-méthoxy)-phényl]-2-cyclopentyl-acétique suivant la revendication 1.
6. Procédé de production de dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique suivant la revendication 1, caractérisé en ce que
 [A] On alkyle un ester d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique de formule générale (Ia)



dans laquelle
 R^{11} - est un groupe alkyle et
 A et B ont la définition indiquée ci-dessus,
 avec des composés de formule générale (II)



dans laquelle
 Y et Z ont la définition indiquée ci-dessus et
 X - représente le chlore, le brome ou l'iode,
 et dans le cas des acides, on saponifie les esters, ou bien
 [B] on estérifie les acides de formule générale (Ib)



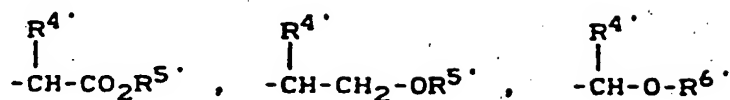
dans laquelle

A, B, Y et Z ont la définition indiquée ci-dessus,
avec des composés de formule générale (III)

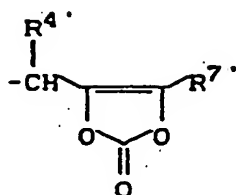
X-R¹² (III)

dans laquelle

R¹² - est un groupe de formule



ou



où

R⁴ - représente un groupe alkyle, aralkyle ou aryle qui peut être substitué le cas échéant par un radical hydroxy, carboxyle, alkoxy-carbonyl, alkylthio, hétéroaryle ou amino-carbonyl,

R⁵ - est un groupe alkyle, aryle ou aralkyle,

R⁶ - est un groupe de formule -COR⁵ ou -CO₂R⁵, dans laquelle R⁵ a la définition indiquée ci-dessus,

R⁷ - est un groupe alkyle ou aryle,

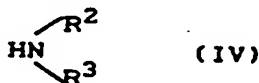
et

X a la définition indiquée ci-dessus,

et dans le cas des acides, on soumet les esters à une scission par hydrogénolyse,

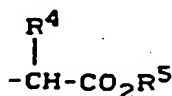
ou bien

[C] on effectue l'amidation, en présence de réactifs classiques d'activation, des acides de formule générale (Ib) avec des amines de formule générale (IV)



dans laquelle

R² et R³ ont la définition indiquée ci-dessus, sous réserve que R³ ne représente pas l'hydrogène lorsque R² ou R³ représente le groupe

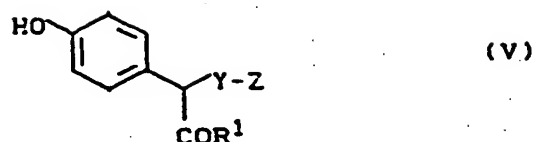


R⁴ et R⁵ ayant la définition indiquée ci-dessus,

et dans le cas des acides, on saponifie les esters,

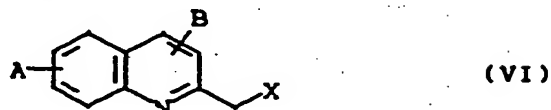
ou bien

[D] On éthérifie les phénols de formule générale (V)



dans laquelle

R¹, Y et Z ont la définition indiquée ci-dessus avec des 2-halogénométhylquinoléines de formule (VI)



dans laquelle

A, B et X ont la définition indiquée ci-dessus, et dans le cas des acides, on saponifie les éthers.

7. Procédé suivant la revendication 6, caractérisé en ce qu'il est mis en oeuvre dans la plage de températures de 0 à 150 °C.

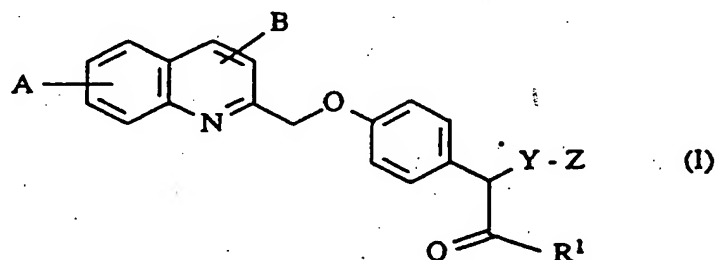
8. Médicament contenant des dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique suivant les revendications 1 à 5.

9. Médicament suivant la revendication 8, contenant 0,5 à 90 % en poids de dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique.

10. Utilisation de dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique suivant les revendications 1 à 5 pour la préparation de médicaments.

Revendications pour l'Etat contractant suivant : ES

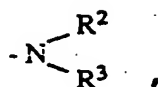
1. Procédé de production de dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique de formule



dans laquelle

R¹

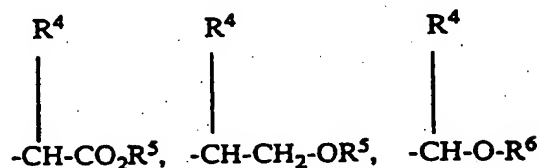
- est un groupe de formule
-OR² ou



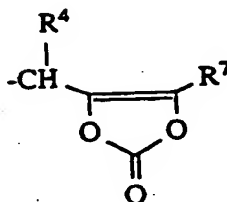
dans laquelle

R^2 et R^3 sont identiques ou différents et représentent

- l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 , benzyle, phényle ou un groupe de formule



ou



dans laquelle

R^4

- est l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 , phényle ou benzyle, qui peut porter le cas échéant un substituant hydroxy, (alkoxy en C_1 à C_6)carbonyle, carboxyle, alkylthio en C_1 à C_6 , thiényl fureyle, pyridyle, pyrimidyle, pyrazinyle, pyridazinyle, quinoléyle, isoquinoléyle, quinazolyle, quinoxalyle, thiazolyle, benzothiazolyle, isothiazolyle, oxazolyle, benzoxazolyle, isoxazolyle, imidazolyle, benzimidazolyle, pyrazolyle, indolyle et isoindolyle ou carbamoyl,

R^5

- représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 , phényle ou benzyle,

R^6

- est un groupe de formule $-\text{COR}^5$ ou $-\text{CO}_2\text{R}^5$ dans laquelle R^5 a la définition indiquée ci-dessus,

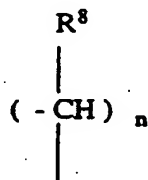
et

R^7

- est l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 ou phényle,

Y

- est un groupe de formule



dans laquelle

R^8

- représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 ou phényle,

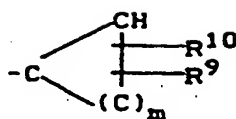
et

n

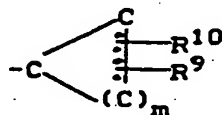
- est un nombre de 0 à 5,

Z

- est un groupe norbornyle ou un groupe de formule

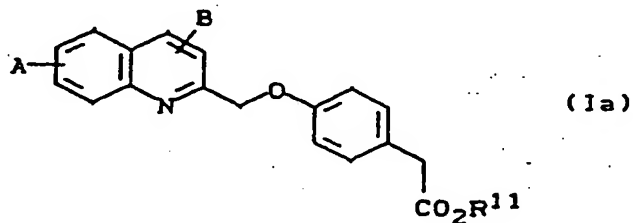


ou



dans laquelle
 R^9 et R^{10} sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_6 ou phényle, ou bien
 R^9 et R^{10} peuvent former conjointement un noyau carbocyclique saturé ayant jusqu'à 6 atomes de carbone et
 m est un nombre de 1 à 6,

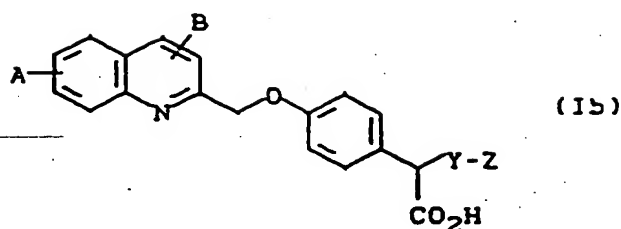
et
 A et B sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, le fluor, le chlore ou le brome,
 ainsi que leurs sels, caractérisé en ce que
 [A] On alkyle un ester d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique de formule générale (Ia)



dans laquelle
 R^{11} - est un groupe alkyle et
 A et B ont la définition indiquée ci-dessus,
 avec des composés de formule générale (II)

Y-Z-X (II)

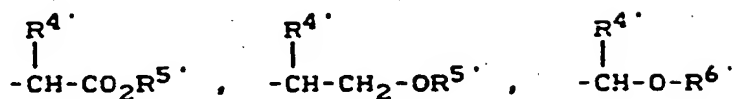
dans laquelle
 Y et Z ont la définition indiquée ci-dessus et
 X - représente le chlore, le brome ou l'iode,
 et dans le cas des acides, on saponifie les esters, ou bien
 [B] on estérifie les acides de formule générale (Ib)



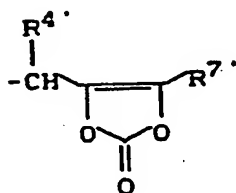
dans laquelle
A, B, Y et Z ont la définition indiquée ci-dessus,
avec des composés de formule générale (III)

X-R¹² (III)

dans laquelle
R¹² - est un groupe de formule

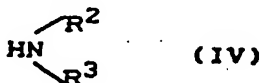


ou



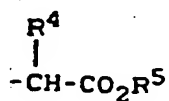
où
R⁴ - représente un groupe alkyle, aralkyle ou aryle qui peut être substitué le cas échéant par un radical hydroxy, carboxyle, alkoxy-carbonyl, alkylthio, hétéroaryle ou amino-carbonyl,
R⁵ - est un groupe alkyle, aryle ou aralkyle,
R⁶ - est un groupe de formule -COR⁵ ou -CO₂R⁵, dans laquelle R⁵ a la définition indiquée ci-dessus,
R⁷ - est un groupe alkyle ou aryle,
et
X a la définition indiquée ci-dessus,

et dans le cas des acides, on soumet les esters à une scission par hydrogénéolyse, ou bien [C] on effectue l'amidation, en présence de réactifs classiques d'activation, des acides de formule générale (Ib) avec des amines de formule générale (IV)



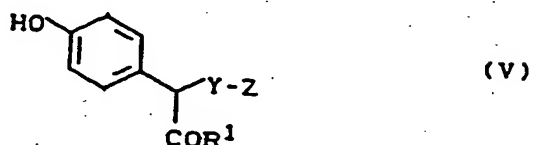
dans laquelle
R² et R³ ont la définition indiquée ci-dessus,

sous réserve que R⁵ ne représente pas l'hydrogène lorsque R² ou R³ représente le groupe



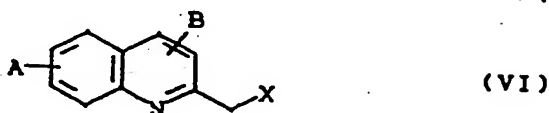
R⁴ et R⁵ ayant la définition indiquée ci-dessus,
et dans le cas des acides, on saponifie les esters,
ou bien

[D] On étherifie les phénols de formule générale (V)



dans laquelle

R¹, Y et Z ont la définition indiquée ci-dessus avec
des 2-halogénométhylquinoléines de formule (VI)



dans laquelle

A, B et X ont la définition indiquée ci-dessus,
et dans le cas des acides, on saponifie les éthers.

2. Procédé suivant la revendication 1 pour la préparation de dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique de formule suivant la revendication 1, où

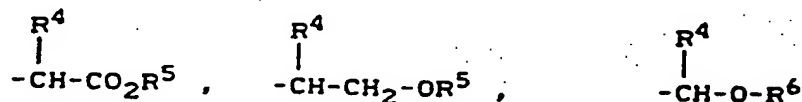
R¹ - est un groupe de formule
-OR² ou



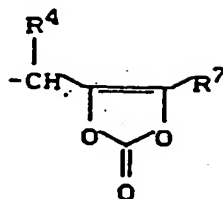
où

R² et R³ sont identiques ou différents et représentent

- l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, tertio-butyle,
phényle ou benzyle, ou un groupe de formule



ou



où

 R^4

- représente l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, tertio-butyle, benzyle ou phényle qui peut porter le cas échéant un substituant hydroxy, méthoxycarbonyl, éthoxycarbonyl, propoxycarbonyl, carboxyle, méthylthio, éthylthio, propylthio, imidazolyle ou carbamoyl

 R^5

- représente l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, iso-propyle, butyle, tertio-butyle, phényle ou benzyle,

et

 R^6

- est un groupe de formule $-COR^5$ ou $-CO_2R^5$, dans laquelle R^5 a la définition indiquée ci-dessus

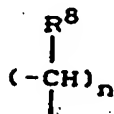
et

 R^7

- représente l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, iso-propyle, butyle, tertio-butyle ou phényle,

Y

- est un groupe de formule



dans laquelle

 R^8

- est l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, tertio-butyle ou phényle,

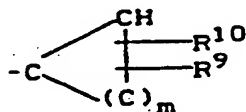
et

n

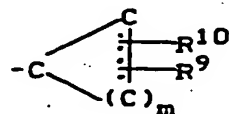
- est un nombre de 0 à 5,

Z

- est le groupe norbornyle ou un groupe de formule



ou



dans laquelle

 R^9 et R^{10}

sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, n-propyle, isopropyle, butyle ou tertio-butyle, ou bien peuvent former conjointement un noyau carboxyclique saturé ayant jusqu'à 6 atomes de carbone et

m

- est un nombre de 1 à 6,

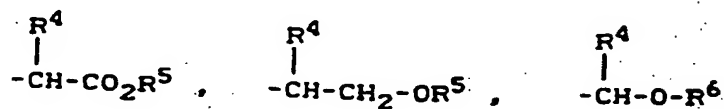
A et B et sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, le fluor ou le chlore, ainsi que leurs sels.

3. Procédé suivant la revendication 1, pour la préparation de dérivés substitués d'acide 4-(quinoléine-2-yl-méthoxy)phényl-acétique de formule suivant la revendication 1, où
- R¹ - est un groupe de formule
 - OR² ou

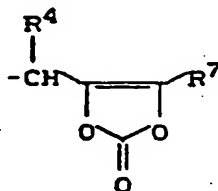


où R² et R³ sont identiques ou différents et représentent

- l'hydrogène ou le groupe méthyle, ou bien
- un groupe de formule

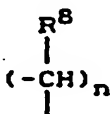


ou



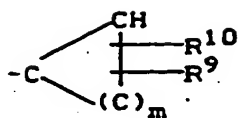
dans laquelle

- R⁴ - est l'hydrogène, un groupe méthyle ou phényle,
- R⁵ - est l'hydrogène, un groupe méthyle, éthyle, tertio-butyle ou benzyle,
- R⁶ - est un groupe de formule -COR⁵, R⁵ ayant la définition indiquée ci-dessus, et
- R⁷ - est un groupe méthyle,
- Y - est un groupe de formule

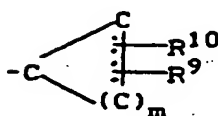


dans laquelle

- R⁸ - est l'hydrogène ou le groupe méthyle,
- et
- n - est le nombre 0 ou 1,
- Z - est un groupe norbornyle, ou un groupe de formule



ou



R^9 et R^{10} dans laquelle
 sont identiques ou différents et représentent l'hydrogène ou le groupe méthyle, ou
 bien
 R^9 et R^{10} forment conjointement un noyau cyclohexyle
 et
 m - est le nombre 1, 2, 3, 4 ou 5,
 et
 A et B représentent l'hydrogène ou le fluor,
 ainsi que leurs sels.

4. Procédé suivant la revendication 1, pour l'obtention de l'acide (+)-4-[(2-quinoléine-2-yl-méthoxy)-phényl]-2-cyclopentyl-acétique.
5. Procédé suivant la revendication 1, pour l'obtention de l'acide (-)-4-[(2-quinoléine-2-yl-méthoxy)-phényl]-2-cyclopentyl-acétique.
6. Procédé suivant la revendication 1, caractérisé en ce qu'on conduit l'alkylation du composé C-H-acide dans une plage de températures de 0°C à $+150^\circ\text{C}$.

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☒ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☐ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☐ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.